6/9/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv. 013641397 WPI Acc No: 2001-125605/*200114* XRAM Acc No: C01-036655 Composition for coating keratinous fibers, comprises a an aqueous dispersion of a film-forming polyurethane containing a cationic polymer(s) and an anionic polymer(s) and a wax Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA) Inventor: COLLIN N Number of Countries: 032 Number of Patents: 008 Patent Family: Kind Date Week Date Applicat No Patent No Kind Al 20010103 EP 2000401663 A 20000613 200114 B EP 1064920 19990630 200114 A1 20010105 FR 998411 Α FR 2795634 20000621 200114 A1 20010111 WO 2000FR1713 A WO 200101936 20000628 200123 JP 2001031539 A 20010206 JP 2000195090 A 20000621 200146 20010731 BR 20006944 BR 200006944 A A WO 2000FR1713 A 20000621 20010809 KR 2001702614 A 20010228 200211 KR 2001074873 A 20011107 CN 2000801792 A 20000621 200216 CN 1321079 А 20000629 200280 Bl 20021119 US 2000605993 A US 6482400 Priority Applications (No Type Date): FR 998411 A 19990630 Patent Details: Filing Notes Patent No Kind Lan Pg Main IPC EP 1064920 Al F 30 A61K-007/06 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI A61K-007/032 FR 2795634 A1 WO 200101936 Al F A61K-007/06 Designated States (National): BR CA CN KR MX 20 A61K-007/13 JP 2001031539 A A61K-007/06 Based on patent WO 200101936 BR 200006944 A A61K-007/032 KR 2001074873 A A61K-007/06 CN 1321079 A US 6482400 B1 A61K-007/06 Abstract (Basic): *EP 1064920* A1 NOVELTY - Composition for coating keratinous fibers comprises a an DETAILED DESCRIPTION - Composition for coating keratinous fibers

aqueous dispersion of a film-forming polyurethane containing a cationic polymer(s) and an anionic polymer(s), preferably unbranched, and a wax.

comprises a an aqueous dispersion of a film-forming polyurethane containing a cationic polymer(s) and an anionic polymer(s), preferably unbranched, and a wax.

An INDEPENDENT CLAIM is included for a coating process for keratinous fibers involving using the above composition.

USE - For curving, lengthening and/or coating eyelashes and for providing fast, easy to apply and/or long-lasting makeup (claimed) . .

ADVANTAGE - The effect is homogeneous and long-lasting and it is easy to remove.

pp; 30 DwgNo 0/0

Technology Focus:

TECHNOLOGY FOCUS - POLYMERS - Preferred Materials The polyurethane

is anionic, preferably a polyester-polyurethane forming a film within 50-180 s or a polyether-polyurethane forming a film within 20-45 s (claimed). The wax is comprises a wax(es) of m.pt. 70-100degreesC and a wax(es) of m.pt. 45- to below 70degreesC (claimed). The cationic polymer is from quaternary cellulose ethers, polymers of cellulose and a quaternary ammonium hydrosoluble monomer, cyclopolymers, cationic polysaccharides and silicone polymers, vinyl pyrrolidone/(quaternary) dialkylamino alkyl (meth) acrylate, quaternary polymers of , vinyl pyrrolidone and vinyl imidazole and/or polyamidoamines (claimed). The anionic polymer is from those of formula (I) especially from (meth) acrylic acid homopolymers, acrylic acid copolymers such as acrylic acid/ethyl acrylate/N-tertiary butyl acrylamide polymers. crotonic acid copolymers such as crotonic acid/vinyl acetate/vinyl neododecanoate and vinyl acetate/tertiary butyl benzoate/crotonic acid. polymers derived from maleic, fumaric and itaconic acids and anhydrides with vinyl esters, vinyl ethers, vinyl halides, phenyl vinyl derivatives, acrylic acid and its esters such as methylvinylether/ monoesterified maleic anhydride, copolymers of methacrylic acid with methyl methacrylate or ethyl acrylate, terpolymers of vinyl pyrrolidone/acrylic acid/lauryl methacrylate, vinyl acetate/crotonic acid copolymers and terpolymers of vinyl acetate/crotonic acid/polyethylene glycol (claimed): R5-C(R3)=C(R4)-(A)n-COOH(I)n=0-10;A=methylene optionally bonded to a neighboring methylene or unsaturated group by a heteroatom intermediate such as N or O when n is more than 1; R3=H, lower alkyl or COOH; R4=H, lower alkyl, CH2COOH, phenyl or benzyl; and R5=H, phenyl or benzyl. Alternatively, the anionic polymers are from grafted silicone polymers with a polysiloxane section and a non-siliconized organic chain, one being the main chain and the other the graft, preferably from those of formula (II) -(-Si(G1)((G2)nSG3)-O-)a-(Si(G1)(G1)-O)b-(Si(G1)((G2)mSG4)-O-)c-(II)G1=H, 1-10C alkyl or phenyl, especially methyl; G2=1-10, especially propyl; G3=polymer residue obtained by (homo)polymerizing an ethylenically unsaturated anionic monomer(s), especially (meth)acrylic acid; G4=polymer residue obtained by (homo) polymerizing an ethylenically unsaturated hydrophobic monomer(s), especially methyl or isobutyl (meth) acrylate; m and n=0 or 1, especially n is not 0; a=0-50;b=0-350; and c=0-50, provided that one of a and c is not 0, especially c is 0. Preferred Composition The polyurethane is used at 0.1-60, especially 0.5-35, wt.%, the wax is used at 2-40, especially 10-25, wt.%, the cationic polymer is used at 0.01-20, especially 0.1-5, wt.% and the anionic polymer is used at 0.01-20, especially 0.1-7, wt.% (claimed). Title Terms: COMPOSITION; COATING; KERATINOUS; FIBRE; COMPRISE; AQUEOUS; DISPERSE; FILM; FORMING; POLYURETHANE; CONTAIN; CATION; POLYMER; ANION; POLYMER; WAX Derwent Class: A14; A26; A96; D21 International Patent Class (Main): A61K-007/032; A61K-007/06; A61K-007/13

International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/02;

A61K-007/48

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A12-V04A; A12-V04C; D08-B01; D08-B05

Polymer Indexing (PS):

<01>

- *001* 018; H0000; G0340-R G0339 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0384-R D84 D85 D86 D87 D88 D89 D90; P0088
- *002* 018; H0000; R00479 G0384 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D85 F41 F89; P0088 ; P0113
- *003* 018; H0000; R01126 G0340 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D85 F41 F89; P0088
- *004* 018; G0340-R G0339 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0384-R D84 D85 D86 D87 D88 D89 D90; R00479 G0384 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D85 F41 F89; R01126 G0340 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D85 F41 F89; G0282-R G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F36 F35 G0271-R G0306-R D84; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0453-R F70 F93; R00326 G0044 G0033 G0022 D01 D02 D12 D10 D51 D53 D58 D82; R00708 G0102 G0022 D01 D02 D12 D10 D19 D18 D31 D51 D53 D58 D76 D88; G0635 G0022 D01 D12 D10 D23 D22 D31 D41 D51 D53 D58 D75 D86 F71; H0033 H0011; H0011-R; P1150 ; P1741 ; P0088
- *005* 018; H0022 H0011; G0282-R G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F36 F35 G0271-R G0306-R D84; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0453-R F70 F93; H0011-R; P0088
- *006* 018; H0022 H0011; G0282-R G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F36 F35 G0271-R G0306-R D84; R00326 G0044 G0033 G0022 D01 D02 D12 D10 D51 D53 D58 D82; H0011-R; P1150 ; P0088
- *007* 018; H0022 H0011; G0282-R G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F36 F35 G0271-R G0306-R D84; R00708 G0102 G0022 D01 D02 D12 D10 D19 D18 D31 D51 D53 D58 D76 D88; H0011-R; P1741 ; P0088
- *008* 018; H0022 H0011; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0453-R F70 F93; H0011-R; P0088
- *009* 018; H0022 H0011; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; R00326 G0044 G0033 G0022 D01 D02 D12 D10 D51 D53 D58 D82; H0011-R; P1150 ; P0088 ; P0179
- *010* 018; H0022 H0011; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; R00708 G0102 G0022 D01 D02 D12 D10 D19 D18 D31 D51 D53 D58 D76 D88; H0011-R; P1741; P0088
- *011* 018; H0000; G0282-R G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F36 F35 G0271-R G0306-R D84; H0011-R; P0088
- *012* 018; H0000; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; H0011-R; P0088
- *013* 018; G0022-R D01 D51 D53 D26 D12 D10 D27 D60 D83 D84 D85 D86 D87 D88 D89 D90 D91 D92 D93 D94 D95 D31 D32 D33 D76 D19 D18 F36 F35 F34 F00 G0271-R G0260 G0022 G0282-R G0271 D58 G0306-R; R00446 G0282 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D83 F36 F35; R24001 G0282 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D61 D83 F36 F35 Na 1A; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; H0000; H0011-R; K9632 K9621; P0088 ; P0099
- *014* 018; G4002 G0191 G0102 G0022 D01 D10 D12 D18 D19 D31 D51 D53 D58 D60 D76 D88 F62 G0453-R G0260 D26 F70 F93; R24011 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D60 D82 F62; H0000; H0011-R; P1741 ; P0088

- *015* 018; G0282-R G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F36 F35; R00446 G0282 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D83 F36 F35; R00444 G0453 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D83 F70 F93; H0011-R; H0022 H0011; P0088
- *016* 018; H0022 H0011; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0544-R D69 D82 7A G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0102-R D18 G0588-R F34; G0793 G0760 G0022 D01 D51 D53 E02 E00 D65 F39; P1741; P0088
- *017* 018; H0022 H0011; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0544-R D69 D82 7A G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0102-R D18 G0588-R F34; R00843 G0760 G0022 D01 D23 D22 D31 D42 D51 D53 D59 D65 D75 D84 F39 E00 E01; P1741 ; P0088
- *018* 018; H0022 H0011; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0544-R D69 D82 7A G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0102-R D18 G0588-R F34; R10232 G0760 G0022 D01 D10 D12 D22 D23 D31 D42 D51 D53 D58 D65 D75 D85 E00 E03 F39; P1741 ; P0088
- *019* 018; H0022 H0011; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0544-R D69 D82 7A G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0102-R D18 G0588-R F34; R00654 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D60 D85 F37 F35 E00 E03; P1741; P0088
- *020* 018; H0022 H0011; G0566-R G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0544-R D69 D82 7A G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0102-R D18 G0588-R F34; R00902 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D59 D60 D84 F37 F35 E00 E02; P1741 ; P0088
- *021* 018; H0022 H0011; G0566-R G0G22 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F41 F89 G0544-R D69 D82 7A G0384-R G0339 G0260 D26 G0340-R G0102-R D18 G0588-R F34; R00901 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D59 D60 D84 F37 F35 E00 E01; P1741; P0088
- *022* 018; H0022 H0011; R00824 G0588 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D83 F34; G0793 G0760 G0022 D01 D51 D53 E02 E00 D65 F39
- *023* 018; H0022 H0011; R00824 G0588 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D83 F34; R00843 G0760 G0022 D01 D23 D22 D31 D42 D51 D53 D59 D65 D75 D84 F39 E00 E01
- *024* 018; H0022 H0011; R00824 G0588 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D83 F34; R10232 G0760 G0022 D01 D10 D12 D22 D23 D31 D42 D51 D53 D58 D65 D75 D85 E00 E03 F39
- *025* 018; H0022 H0011; R00824 G0588 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D83 F34; R00654 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D60 D85 F37 F35 E00 E03
- *026* 018; H0022 H0011; R00824 G0588 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D83 F34; R00902 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D59 D60 D84 F37 F35 E00 E02
- *027* 018; H0022 H0011; R00824 G0588 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D83 F34; R00901 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D59 D60 D84 F37 F35 E00 E01
- *028* 018; G0317 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D59 D84 F36 F35 G0577 G0566 D58 D63 F41 F89 D19 D18 D76 D31 D92; R00835 G0566 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D63 D84 F41 F89; H0033 H0011;
- *029* 018; G0793 G0760 G0022 D01 D51 D53 E02 E00 D65 F39; R00843 G0760 G0022 D01 D23 D22 D31 D42 D51 D53 D59 D65 D75 D84 F39 E00 E01; R10232 G0760 G0022 D01 D10 D12 D22 D23 D31 D42 D51 D53 D58 D65 D75 D85 E00 E03 F39; R00654 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D60 D85 F37 F35 E00 E03; R00902 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D59 D60 D84 F37 F35 E00 E02; R00901 G0760 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D59 D60 D84 F37 F35 E00 E01
- *030* 018; G0635 G0022 D01 D12 D10 D23 D22 D31 D41 D51 D53 D58 D75 D86

- F71; R00446 G0282 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D83 F36 F35; R24019 G0384 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D93 F41 F89; H0033 H0011; P0088
- *031* 018; G0317 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D59 D84 F36 F35; R00835 G0566 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D63 D84 F41 F89; H0022 H0011; P0088
- *032* 018; G0317 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D59 D84 F36 F35; R00835 G0566 G0022 D01 D11 D10 D12 D51 D53 D58 D63 D84 F41 F89; R00351 G1558 D01 D23 D22 D31 D42 D50 D73 D82 F47; H0033 H0011; P0055; P0964-R F34 D01; P0088
- *033* 018; D11 D10 D19 D18 D76 D31 D32 D50 F83 F86 G0022-R D01 D51 D53; R00446 G0282 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D83 F36 F35; R00460 G0306 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D58 D60 D84 F36 F35; R24029 G0351 G0340 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D87 F41 F89; R21453 G0395 G0384 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D88 F41 F89; R00479 G0384 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D85 F41 F89; R00642 G0340 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D85 F41 F89; R00642 G0340 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D26 D51 D53 D58 D63 D84 F41 F89; P1445-R F81 Si 4A; H0044-R H0011; H0011-R; P0088
- *034* 018; F62 F16 G1354-R G1343 G1310 G4024 D01 D19 D18 D31 D50 D60 D76 D88 P37 F35 E00 E23; R00930 G1025 G0997 D01 D11 D10 D50 D84 F28 F26 F34; R00770 G1025 G0997 D01 D11 D10 D14 D13 D31 D50 D76 D88 F28 F26; R01023 G1343 G1310 G4024 D01 D19 D18 D31 D50 D60 D76 D88 F37 F35 E00 E20; P0839-R F41 D01 D63; H0293
- *035* 018; G3623-R P0599 D01 G3678-R G3634 D03 D11 D10 D23 D22 D42 D76 F24 F34 H0293 G3623 F16; R01852-R G3634 D01 D03 D11 D10 D23 D22 D31 D42 D50 D76 D86 F24 F29 F26 F34 H0293 P0599 G3623; K9643 K9621
- *036* 018; G0635 G0022 D01 D12 D10 D23 D22 D31 D41 D51 D53 D58 D75 D86 F71 G0668 D45 D85 N- 5A; H0022 H0011
- *037* 018; P0931-R P1592 P0839 H0260 H0011 H0044 F41 F77 D01 D63; P1058-R P1592 P0964 H0260 F34 F77 H0044 H0011 D01
- *038* 018; ND01; Q9999 Q9165-R; Q9999 Q9187 Q9165; Q9999 Q9176 Q9165; K9643 K9621; K9632 K9621



Européisches Petentamt

Europeen Petent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 064 920 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 03.01.2001 Bulletin 2001/01

(51) Int Cl.7: **A61K 7/06**, A61K 7/48, A61K 7/032

(21) Numéro de dépôt: 00401663.0

(22) Date de dépôt: 13.06.2000

AL LT LV MK RO SI

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Etats d'extension désignés:

(30) Priorité: 30.06.1999 FR 9908411

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Parle (FR) (72) Inventeur: Collin, Nathalle 92330 Sceaux (FR)

(74) Mandataire: Kromer, Christophe L'OREAL - D.P.L, 6, rue Bertrand Sincholle 92585 Clichy Cedex (FR)

(54) Mascara comprenant des polymères filmogènes

(57) L'invention a pour objet une composition cosmétique de revêtement des fibres kératiniques comprenant un polymére cationique, un polymére anionique, une dispersion aqueuse de polyuréthane et au moins une cire.

L'invention concerne aussi un procédé de revête-

ment des fibres kératiniques consistant à appliquer la composition sur les fibres kératiniques.

La composition conduit également à un maquillage homogène, présentant de bonnes propriétés de gainage, d'allongement et de recourbement des cils, ainsi qu'une bonne tenue.

Description

10

[0001] La présente invention concerne une composition de revêtement des fibres kératiniques comprenant un mélange de polymères filmogènes. L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette composition pour le maquillage des fibres kératiniques, ainsi qu'à un procédé de maquillage dé ces dernières. La composition et le procèdé de maquillage selon l'invention sont plus particulièrement destinés aux fibres kératiniques sensiblement longitudinales d'êtres humains telles que les cits, les sourcits et les cheveux, y compris les faux-cits et les postiches. La composition peut être une composition de maquillage, une base de maquillage, une composition à appliquer sur un maquillage, dite encore top-coat, ou bien encore une composition de traitement cosmétique des fibres kératiniques. Plus spécialement, l'invention porte sur un mascara.

[0002] Les compositions de revêtement des cils, appelées mascara, comprennent généralement, de façon connue, au moins une cire et au moins un polymére filmogéne pour déposer un film de maquillage sur les cils et gainer ces derniers, comme le décrit par exemple le document WO-A-95/15741. Les ublisatrices attendent pour ces produits de bonnes propriétés cosmétiques telles que l'adhérence sur les cils, un allongement ou un recourbement des cils, ou bien encore une bonne tenue du mascara dans le temps, notamment une bonne résistance aux frottements par exemple des doigts ou des tissus (mouchoirs, serviettes).

[0003] Pour conférer un effet d'allongement aux cils, le document FR-A-2528699 propose un mascara comprenant des cires et une association de polymére anionique et de polymère cationique. Toutefois, ces compositions ne permettent pas d'obtenir un bon recourbement des cils.

[0004] Le but de la présente invention est de disposer d'une composition de maquillage des fibres kératiniques, et notamment des fibres tels que les clis, s'appliquant facilement et conférant un bon recourbement des fibres kératiniques.

[0005] Les inventeurs ont découverts qu'une telle composition pouvait être obtenue en utilisant une association particulière de polymères filmogénes.

[0006] Plus précisément, l'invention a pour objet une composition cosmétique de revêtement des fibres kérabniques comprenant au moins un polymère filmogène comprenant au moins un polymère cationique, au moins un polymère anionique, avantageusement non réticulé, et une dispersion aqueuse de polyuréthane filmogène, ledit polymère anionique et ledit polymère cationique étant différent dudit polyuréthane en dispersion aqueuse, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une cire.

[0007] La composition selon l'invention s'applique facilement et s'accroche bien sur les fibres kératiniques tels que les cils. On constate que les résultats de maquillage comme le gainage, l'allongement et le recourbement dés cils sont obtenus rapidement et facilement aprés application sur les cils. Le maquillage est confortable pour l'utilisatrice. Le maquillage s'élimine facilement avec les démaquillants classiques.

[0008] L'Invention a aussi pour objet un procédé de revêtement des fibres kératiniques, notamment des cils, consistant à appliquer sur les fibres kératiniques une composition telle que définie précédémment.

[0009] L'invention a également pour objet l'utilisation d'une composition telle que définie précèdemment pour recourber et/ou allonger et/ou gainer les clis et/ou pour obtenir un maquillage rapide et/ou facile à appliquer et/ou de bonne tenue.

[0010] On entend par polymère filmogène un polymère conduisant seul, ou en présence d'agent plastifiant, à un film isolable.

[0011] La composition selon l'invention comprend une dispersion aqueuse de polymère filmogéne de polyuréthane. Le polyuréthane utilisé selon l'invention peut être avantageusement choisi parmi les polyester-polyuréthanes et les polyéther-polyuréthanes. Le polyuréthane peut être de préférence un polyuréthane anionique; dans ce cas, le polymére anionique selon l'invention est différent du polyuréthane anionique en dispersion aqueuse. En outre, le polyuréthane peut être choisi parmi les polyuréthanes aptes à former un film ayant une dureté allant de 10 secondes à 200 secondes.

[0012] Avantageusement, on peut utiliser des polyester-polyuréthanes aptes à former un film ayant une dureté allant de 40 à 200 secondes, et mieux de 50 à 180 secondes. On peut également utiliser des polyéther-polyuréthanes aptes à former un film ayant une dureté allent dé 10 à 50 secondes, et mieux dé 20 à 45 secondes.

[0013] La dureté du film de polymère est mesurée sur un film obtenu après séchage, durant 24 heures à 30 °C et à 50 % d'humidité relative, d'une couche de 300 μm d'épaisseur (avant séchage) d'une dispersion aqueuse à 28 % de matière sèche desdites particules de polymère radicalaire. La dureté du film est mesurée selon la norme ASTM D-43-66, ou la norme NF-T 30-016 (octobre 1981), à l'aide d'un pendule de Persoz.

[0014] Les particules de polyuréthane dispersées dans le milieu aqueux de la composition ont généralement une taille pouvant aller de 10 nm à 300 nm, et mieux de 20 à 200 nm.

[0015] Comme polyester-polyuréthane, on peut utiliser ceux vendus sous les denominations "AVALURE UR-425", "AVALURE UR-430", "AVALURE UR-405", "AVALURE UR-410" par la société GOODRICH.

[0016] Comme polyéther-polyuréthane, on peut utiliser ceux vendus sous les dénominations "SANCURE 878", "AVA-

LURE UR-450", "SANCURE 861" par la société GOODRICH.

[0017] Par dispersion aqueuse de polymère, on entend une phase contenant de l'eau et éventuellement un composé soluble dans l'eau, dans laquelle est dispersé directement le polymère sous forme de particules.

[0018] En pratique, le polyuréthane peut être présent dans la composition selon l'invention en une teneur en matières sèches allant de 0,1 % à 60 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0,5 % à 45 % en poids, préférentiellement de 0,5 % à 35 % en poids, et mieux de 0,5 % à 10 ° en poids.

[0019] Selon l'invention, la composition selon l'invention peut contenir tout polymère anionique, de préférence non réticulé, ou cationique connu en soi.

Ces polymères peuvent être utilisés sous forme-solubilisée ou sous forme de dispersions aqueuses de particules solides de polymère.

[0020] Les polymères anioniques généralement utilisés peuvent être des polymères comportant des groupements dérivés d'acide carboxylique, sulfonique ou phosphorique et peuvent avoir un poids molèculaire moyen en poids compris entre environ 500 et 5.000.000.

1) Les groupements carboxyliques peuvent être apportés par des monomères mono ou diacidés carboxyliques insaturés tels que ceux répondant à la formule (I) suivante :

$$R_{5}$$
 C=C $(A)_{n}$ COOH R_{4} (I)

25

30

35

40

45

50

20

dans laquelle n est un nombre entier de 0 à 10, A designe un groupement méthylène, éventuellement relié à l'atome de carbone du groupement insaturé ou au groupement méthylène voisin lorsque n est supérieur à 1 par l'intermédiaire d'un hétéroatome tel que oxygène ou soufre, $R_{\rm S}$ designe un atome d'hydrogène, un groupement phényle ou benzyle, $R_{\rm S}$ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle Inférieur ou carboxyle, $R_{\rm S}$ designe un atome d'hydrogène, un groupement -CH $_{\rm S}$ -COOH, phényle ou benzyle ;

Dans la formule précitée un radical alkyle inférieur désigne de préférence un groupement ayant 1 à 4 atomes de cartione et en particulier, méthyle et éthyle.

Les polymères anioniques à groupements carboxyliques préférés selon l'invention sont :

A) les homo- ou copolyméres d'acide acrylique ou méthacrylique ou leurs sels (notamment sels de métaux alcalins ou alcalino-terreux, d'ammoniums) et en particulier les produits commercialisés sous les dénominations VERSICOL E ou K par la société ALLIED COLLOID, ULTRAHOLD par la société BASF, DARVAN 7 par la société VANDERBILT. Les copolyméres d'acide acrylique et d'acrylamide commercialisés sous la forme de leur sel de sodium sous les dénominations RETEN 421, 423 ou 425 par la Société HERCULES, les seis de sodium des acides polyhydroxycarboxyliques.

B) les copolymères des acides acrylique ou méthacrylique avec un monomère monoéthylénique tel que l'éthyléne, le styrène, les esters vinyliques, les esters d'acide acrylique ou méthacrylique. Ces copolyméres peuvent être greffés sur un polyalkyléne glycol tel que le polyèthyléne glycol. De tels polymères sont décrits en particulier dans le brevet français 1.222.944 et la demande allemande 2.330.956. On peut notamment citer les copolymères comportant dans leur chaîne un motif acrylamide éventuellement N-alkylé et/ou hydroxyalkylé tels que décrits notamment dans les demandes de brevets luxembourgeois 75370 et 75371 ou proposés sous la dénomination QUADRAMER par la Société AMERICAN CYANAMID. On peut également citer les copolymères d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₂₀ par exemple de lauryle (tel que celui commercialisé par la société ISP sous la dénomination ACRYLIDONE LM), de tertiobutyle (LUVIFLEX VBM 70 commercialisé par BASF) ou de méthyle (STEPANHOLD EXTRA commercialisé par STEPAN) et les terpolymères acide mèthacrylique/ acrylate d'éthyle/ acrylate de tertiobutyle tel que le produit commercialisé sous la dénomination LUVIMER 100 P par la société BASF.

55

C) les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des motifs acétate ou propionate de vinyle et éventuellement d'autres monomères tels que esters allylique ou méthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un acide carboxylique saturé linéaire ou ramifié à longue chaîne hydrocarbonée

tels que ceux comportant au moins 5 atomes de carbone, ces polymères pouvant éventuellement être greffés ou encore un ester vinylique, allylique ou méthallylique d'un acide carboxylique α- ou β-cyclique. De tels polymères sont décrits entre autres dans les brevets français 1.222.944, 1.580.545, 2.265.782, 2.265.781, 1.564.110 et 2.439.798. Des produits commerciaux entrant dans cette classe sont les résines 28-29-30, 26-13-14 et 28-13-10 commercialisées par la société NATIONAL STARCH.

D) les copolymères dérivés d'acides ou d'anhydrides carboxyliques monoinsaturés en C₄-C₈ choisis parmi :

- les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs acides ou anhydrides maléique, fumanique, itaconique et (ii) au moins un monomère choisis parmi les esters vinyliques, les éthers vinyliques, les halogénures vinyliques, les derivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters, les fonctions anhydrides de ces copolymères étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées; De tels polymères sont décrits en particulier dans les brevets US 2.047.398, 2.723.248, 2.102.113, le brevet GB 839.805 et notamment ceux commercialisés sous les denominations GANTREZ AN ou ES, AVANTAGE CP par la société ISP.
 - les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs anhydrides malèique, citraconique, itaconique et (ii) un ou plusieurs monomères choisis parmi les esters allyliques ou méthallyliques comportant éventuellement un ou plusieurs groupement acrylamide, méthacrylamide, α-oléfine, esters acryliques ou méthacryliques, acides acrylique ou méthacrylique ou vinyipyrrolidone dans leur chaîne, les fonctions anhydrides de ces copolymères étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées.

Ces polymères sont par exemple décrits dans les brevets français 2.350.384 et 2.357.241 de la demanderesse.

- E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates, et leurs mélanges.
- 2) Les polymères comprenant les groupements sulfoniques peuvent être des polymères comportant des motifs vinylsulfonique, styrène sulfonique, naphtalène sulfonique, acrylamido alkylsulfonique, ou bien encore des polyesters sulfoniques.

Ces polymères peuvent être notamment choisis parmi :

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- les sets de l'acide polyvinylsulfonique ayant un poids moléculaire moyen en poids compris entre environ 1.000
 et 100.000 ainsi que les copolymères avec un comonomère insaturé tel que les acides acrylique ou méthacrylique et leurs esters ainsi que l'acrylamide ou ses dérivés, les éthers vinyliques et la vinylpyrrolidone;
- les sels de l'acide polystyréne sulfonique les sels de sodium ayant un poids moléculaire moyen en poids d'environ 500.000 et d'environ 100.000 commercialisés respectivement sous les dénominations Flexan 500 et Flexan 130 par National Starch. Ces composés sont décrits dans le brevet FR 2.198.719;
- les sels d'acides polyacrylamide sulfoniques ceux mentionnés dans le brevet US 4.128.631 et plus particulièrement l'acide polyacrylamidoéthylpropane sulfonique commercialisé sous la dénomination COSMEDIA PO-LYMER HSP 1180 par Henkel;
- les polyesters sulfoniques portant au moins un groupement -SO₃M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH₄+ ou un ion métallique. Le copolyester peut être par exemple un copolymère d'au moins un diacide carboxylique, d'au moins un diol et d'au moins un monomère aromatique bifonctionnel portant un groupement -SO₃M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH₄+ ou un ion mètallique.

L'acide dicarboxylique peut être choisi parmi l'acide phtalique, l'acide isophtalique, l'acide téréphtalique. Le diol peut être choisi parmi l'éthylène glycol, le diéthylène glycol, le triéthylène glycol, le 1,3-propanediol, le 1,4-cy-clohexane diméthanol, le 1,4-butanediol. Le monomère aromatique bifonctionnel portant le groupement - SO₃M peut être choisi parmi l'acide sulfoisophtalique, notamment le sel de sodium de l'acide 5-sulfo-isophtalique, l'acide sulfoiterephtalique, l'acide sulfonaphtalene-2,7-dicarboxylique.

Comme polyester préféré, on peut utiliser un polyester consistant essentiellement en des unités répétées d'acide isophtalique, de diol et d'acide sulfo-isophtalique, et notament les sulfopolyesters obtenus par condensation de di-éthylèneglycol, de cyclohexane di-méthanol, d'acide isophtalique, d'acide sulfoisophtalique. Comme polyester sulfonique, on peut utiliser ceux commercialisés sous les dénominations AQ55S, AQ 38S, AQ 29S par

la société EASTMAN.

5

10

15

20

25

30

35

40

50

55

On peut également employer comme polymère anionique l'acide (désoxy)ribonucléique.

Selon l'invention, les polymères anioniques sont de préférence choisis parmi les copolymères d'acide acrylique tels que les terpolyméres acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertiobutylacrylamide commercialisés notamment sous la dénomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASF, les copolymères derivés d'acidé crotonique tels que les terpolyméres acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique / acétate de vinyle/ néododécanoate de vinyle commercialisés notamment sous la denomination Résine 28-29-30 par la société NATIONAL STARCH, les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des derivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters tels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifiés commercialisés par exemple sous la denomination GANTREZ par la société ISP, les copolyméres d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle commercialisés sous la denomination EUDRAGIT L par la société ROHM PHARMA, les copolyméres d'acide méthacrylique/ méthacrylate de méthyle / acrylate d'alkyle en C1-C4 / acide acrylique ou méthacrylate d'hydroxyalkyle en C1-C4 commercialisés sous forme de dispersions sous la dénomination AMERHOLD DR 25 par la société AMERCHOL ou sous la dénomination ACUDYNE 255 par la société ROHM & HAAS, les copolyméres d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle commercialisés sous la denomination LUVIMER MAEX ou MAE par la société BASF et les copolyméres acétate de vinyle/acide crotonique, les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique greffés par du polyéthylèneglycol sous la dénomination ARISTOFLEX A par la société BASF, les homopolyméres d'acide acrylique ou méthacrylique commercialisés par exemple sous la denomination VERSICOL E 5 ou le polyméthacrylate de sodium vendu sous la dénomination DARVAN 7 par la société VANDERBILT, et leurs mélanges.

Les polymères anioniques les plus particulièrement préférés sont chois is parmi les polymères anioniques non réticulés comme les copolymères méthylvinyléther / anhydride maléique mono estérifiés commercialisés sous la denomination GANTREZ ES 425 par la société ISP, les terpolyméres acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertio-butylacrylamide commercialisés sous la dénomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASF, les copolyméres d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle commercialisés sous la denomination EUDRAGIT L par la société ROHM PHARMA, les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide croto-nique et les terpolymères acide crotonique / acétate de vinyle / néododécanoate de vinyle commercialisés sous la denomination Résine 28-29-30 par la société NATIONAL STARCH, les copolymères d'acide mèthacrylique et d'acrylate d'éthyle commercialisés sous la denomination LUVIMER MAEX OU MAE par la société BASF, les terpolymères vinylpyrrolidone / acide acrylique / méthacrylate de lauryle commercialisés sous la denomination ACRYLIDONE LM par la société ISP et les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique commercialisés par exemple sous la dénomination VERSICOLE 5 OU le polymèthacrylate de sodium vendu sous la dénomination DARVAN 7 par la société VANDERBILT, et leurs métanges.

Selon l'invention, on peut également utiliser des polymères anioniques sous forme de latex ou de pseudolatex, c'est à dire sous forme d'une dispersion de particules de polymères insolubles.

3) Selon l'invention, on peut également utiliser les polymères anioniques de type siliconés greffés comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale. Ces polymères sont par exemple décrits dans les demandes de brevet EP-A-0 412 704, EP-A-0 412 707, EP-A-0 640 105 et WO 95/00578, EP-A-0582 152 et WO 93/23009 et les brevets US 4,693,935, US 4,728,571 et US 4,972,037.

[0021] De tels polyméres sont par exemple les copolyméres susceptibles d'être obtenus par polymérisation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué par :

- a) 50 à 90% en poids d'acrylate de tertiobutyle ;
- b) 1 à 40% en poids d'acide acrylique;
- c) 5à 40% en poids de macromère siliconé de formule (II):

$$CH_{2} = C - C - O - (CH_{2})_{3} - Si - O - Si - O - Si - (CH_{2})_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} - CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

avec v étant un nombre allant de 5 à 700 ; les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monorrères

[0022] Une famille de polymères siliconés à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés convenant particulièrement bien à la mise en œuvre de la présente invention est constituée par les polymères siliconés comportant dans leur structure le motif de formule (III) suivant :

dans lequel les radicaux G_1 , identiques ou différents, représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 - C_{10} ou encore un radical phényle; les radicaux G_2 , identiques ou différents, représentent représente un groupe alkylène en C_1 - C_{10} ; G_3 représente un reste polymèrique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère anionique à insaturation éthylènique; G_4 représente un reste polymèrique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe à insaturation éthylènique; m et n sont égaux à 0 ou 1; a est un nombre entier allant de 0 et 50; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350, c est un nombre entier allant de 0 et 50; sous réserve que l'un des paramètres a et c soit différent de 0.

[0023] De préférence, le motif de formule (III) ci-dessus présente au moins l'une, et encore plus préférentiellement l'ensemble, des caractéristiques suivantes :

les radicaux G₁ désignent un radical alkyle en C₁-C₁₀ de préférence le radical méthyle;

n est non nul, et les radicaux G₂ représentent un radical divalent en C₁-C₃, de préférence un radical propylène;

 G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique, de préfèrence l'acide acrylique et/ou l'acide mèthacrylique;

G₄ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère du type (méth)
acrylate d'alkyle en C₁-C₁₀, de préférence le (méth)acrylate d'isobutyle ou de mèthyle.

[0024] De préférence, le motif de formule (III) cl-dessus peut également présenter l'ensemble des caractéristiques suivantes :

les radicaux G₁ désignent un radical alkyle, de préférence le radical méthyle;

n est non nul, et les radicaux G₂ représentent un radical divalent en C₁-C₃, de préférence un radical propylène;

 G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique, de préférence l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;

c est égal zéro.

10

15

25

30

35

40

[0025] Des exemples de polymères siliconés greffés sont notamment des polydimèthylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un chaînon de raccordement de type thiopropyléne, des motifs polymères mixtes du type acide poly(mèth)acrylique et du type poly(méth)acrylate d'alkyle tel que le poly(mèth)acrylate d'isobutyle.

On utilise particulièrement les polymères siliconés greffés de formule (III) de structure polymèthyl/mèthylsiloxane à groupements propyl thio-3 acide polyméthacrylique et groupements propyl thio-3 polymèthacrylate de méthyle et les polymères siliconés greffés de formule (III) de structure polyméthyl/mèthylsiloxane à groupements propyl thio-3 acide polyacrylique.

[0026] Selon l'invention, le ou les polymères anioniques peuvent être présents en une teneur allant de 0,01 % à 20 % en poids, de préférence de 0,05 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1 % à 7 % en poids, du poids total de la composition.

[0027] Les polymères cationiques utilisables conformément à la présente invention peuvent être choisis parmi tous ceux déjà connus en soi notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A- 0 337 354 et dans les demandes de brevets Irançais FR-A- 2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 863.

[0028] De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression "polymère cationique" désigne tout polymère contenant des groupements cationiques ou des groupements ionisables en groupements cationiques.

[0029] Les polymères cationiques préférés sont choisis parmi ceux qui contiennent des motifs comportant des groupements amine primaires, secondaires, tertiaires et/ou quaternaires pouvant soit faire partie de la chaîne principale polymère, soit être portés par un substituant latéral directement relié à celle-ci.

[0030] Les polymères cationiques utilisés ont généralement une masse molèculaire moyenne en nombre comprise entre 500 et 5.106 environ, et de préférence comprise entre 103 et 3.106 environ.

[0031] Parmi les polymères cationiques, on peut citer plus particulièrement les polymères du type polyamine, polyamino amide et polyammonium quaternaire. Ce sont des produits connus.

[0032] Une famille de polymères cationiques est celle des polymères cationiques siliconès. Parmi ces polymères, on peut cîter :

(a) les polyméres siliconés répondant à la formule (IV) suivante :

$$R^{6}_{a}G^{5}_{3\cdot a}$$
-Si(OSi G^{6}_{2})_n-(OSi $G^{7}_{b}R^{7}_{2\cdot b}$)_m-O-Si $G^{8}_{3\cdot a}$ - R^{8}_{a} . (IV)

dans laquelle :

10

15

20

25

30

35

40

45

50

G5, G6, G7 et G8 identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogéne, un groupement phényle, OH, alkyle en C_1 - C_{18} , par exemple mèthyle, alcényle en C_2 - C_{18} , ou alcoxy en C_1 - C_{18}

a, a', identiques ou différents, designent le nombre 0 ou un nombre entier de 1 à 3, en particulier 0, b désigne 0 ou 1, et en particulier 1,

m et n sont des nombres tels que la somme (n + m) peut varier notamment de 1 à 2 000 et en particulier de 50 à 150, n pouvant désigner un nombre de 0 à 1 999 et notamment de 49 à 149 et m pouvant désigner un nombre de 1 à 2 000, et notamment de 1 à 10;

R6, R7, R8, identiques ou différents, désignent un radical monovalent de formule -C_qH_{2q}O_s R⁹_IL dans laquelle q est un nombre de 1 à 8, s et t, identiques ou différents, sont égaux à 0 ou à 1, R⁹ désigne un groupement alkylène éventuellement hydroxylé et L est un groupement aminé éventuellement quatemisé choisi parmi les groupements :

dans lesquels R° peut désigner hydrogène, phènyle, benzyle, ou un radical hydrocarboné saturé monovalent, par exemple un radical aikyle ayant de 1 à 20 atomes de carbone et A° représente un ion halogénure tel que par exemple fluorure, chlorure, bromure ou iodure.

-N(R*)-CH2-CH2-N®R* H2 A*,

Des produits correspondant à cette définition sont par exemple les polysiloxanes dénommés dans le dictionnaire CTFA "amodiméthicone" et répondant à la formule (V) suivante :

55

$$HO = \begin{bmatrix} CH_{3} & & & & \\ & & & \\ Si & & & \\ CH_{3} & & & \\ &$$

15

5

10

dans laquelle x' et y' sont des nombres entiers dépendant du poids moléculaire, généralement tels que ledit poids moléculaire est compris entre 5 000 et 20 000 environ.

Un produit correspondant à la formule (IV) est le polymère dénommé dans le dictionnaire CTFA "triméthylsilylamodiméthicone", répondant à la formule (VI) :

20

25

30

$$(CH_{3})_{3} Si \longrightarrow \begin{bmatrix} CH_{3} & & & \\ & & & \\ CH_{3} & & & \\ & & & \\ CH_{3} & & & \\ & & & \\ & & & \\ CH_{3} & & \\ & & &$$

35

40

dans laquelle n et m ont les significations données ci-dessus pour la formule (IV).

Un produit commercial répondant à cette définition est un mélange (90/10 en poids) d'un polydiméthylsiloxane à groupements aminoéthyl aminoisobutyle et d'un polydiméthylsiloxane commercialisé sous la denomination Q2-8220 par la société DOW CORNING.

De tels polymères sont décrits par exemple dans la demande de brevet EP-A-95238.

D'autres polymères répondant à la formule (IV) sont les polymères silicones répondant à la formule suivante (VII) :

45

55

$$(R_{10})_{3} - Si - O = \begin{cases} R_{11} - CH_{2} - CHOH \cdot CH_{2} - N(R_{10})_{3}Q^{\bigcirc} \\ Si - O = Si - (R_{10})_{3} - Si - (R_{10})_{3} \end{cases}$$

$$(VII)$$

dans laquelle :

 R_{10} représente un radical hydrocarboné monovalent ayant de 1 à 18 atomes de carbone, et en particulier un radical alkyle en C_1 - C_{18} , ou alcényle en C_2 - C_{18} , par exemple méthyle;

 R_{11} représente un radical hydrocarboné divalent, notamment un radical alkylène en C_1 - C_{18} ou un radical alkylèneoxy divalent en C_1 - C_{18} , par exemple en C_1 - C_8 ;

Or est un ion halogénure, notamment chlorure;

r représente une valeur statistique moyenne dé 2 à 20 et en particulier de 2 à 8;

s représente une valeur statistique moyenne dé 20 à 200 et en particulier de 20 à 50.

De tels polyméres sont décrits plus particulièrement dans le brevet US 4 185 087.

(b) les composés de formule :

.5

10

15

25

30

35

40

50

55

NH-[(CH2)3-Si[OSI(CH3)3]]3

correspondant à la dénomination CTFA *aminobispropyldiméthicone*.

[0033] Un polymère entrant dans cette classe est le polymère commercialisé par la Société Union Carbide sous la denomination "Ucar Silicone ALE 56.

[0034] Lorsque ces polymères siliconés sont mis en oeuvre, une forme de réalisation particulièrement intéressante est leur utilisation conjointe avec des agents dé surface cationiques et/ou non ioniques. On peut utiliser par exemple le produit commercialisé sous la dénomination "Emulsion Cationique DC 929" par la Société DOW CORNING qui comprend, outre l'amodiméthicone, un agent dé surface cationique comprenant un mélange de produits répondant à la formule (VIII):

$$R_{\overline{12}}$$
 $N \longrightarrow CH_3$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CI^{Θ}

dans lequel R₁₂ désigne des radicaux alcényle et/ou alcoyle ayant de 14 à 22 atomes de carbone, dérivés des acides gras du suif.

en association avec un agent de surface non ionique de formule :

connu sous la dénomination "Nonoxynol 10".

- [0035] Un autre produit commercial utilisable selon finvention est le produit commercialisé sous la dénomination "Dow Corning Q2 7224" par la Société Dow Coming comportant en association le triméthylsilylamodiméthicone de formule (IV), un agent de surface non ionique de formule : C₈H₁₇-C₆H₄-(OCH₂CH₂)_n-OH où n = 40 dénommé encore octoxynol-40, un autre agent de surface non ionique de formule : C₁₂H₂₅-(OCH₂-CH₂)_n-OH où n = 6 encore dénommé isolaureth-6, et du glycol.
- [0036] Les polymères du type polyamine, polyaminoamidé, polyammonium quaternaire, utilisables conformément à la présente invention, pouvant être notamment mentionnés, sont ceux décrits dans les brevets français nº2 505 348 ou 2 542 997. Parmi ces polymères, on peut citer:
 - (1) Les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate ou -mèthacrylate de dialkylamino-alkyle quaternisés ou non, tels que les produits commercialisés sous la dénomination "Gafquat®" par la Société ISP, comme par exemple Gafquat 734, 755 ou HS100 ou bien le produit dénommé "Copolymère 937". Ces polymères sont décrits en détail dans les brevets français 2 077 143 et 2 393 573.
 - (2) Les dérivés d'éthers de cellulose, notamment dés hydroxyalkyl(C1-C4) cellulose, comportant des groupements ammonium quatemaires décrits dans le brevet français 1 492 597, et en particulier les polymères commercialisés sous les dénominations "JR" (JR 400, JR 125, JR 30M) ou "LR" (LR 400, LR 30M) par la Société Union Carbide Corporation. Ces polymères sont également délinis dans le dictionnaire CTFA comme des ammonium quaternaires d'hydroxyéthylcellulose ayant réagi avec un époxyde (notamment épichlorhydrine) substitué par un groupement

triméthylammonium.

(3) Les dérivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou les dérivés de cellulose grefiés avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, et décrits notamment dans le brevet US 4 131 576, tels que les hydroxyalkyl celluloses, comme les hydroxymèthyl-, hydroxyèthyl- ou hydroxypropyl celluloses greffées notamment avec un sel de méthacryloyléthyl trimèthyl ammonium, de méthacrylmidopropyl trimèthyl ammonium ou de diméthyldiallylammonium.

Les produits commercialisés répondant à cette définition sont plus particulièrement les produits commercialisés sous la dénomination "Celquat L 200" et "Celquat H 100" par la Société National Starch.

10

(4) Les polysaccharides cationiques décrits plus particulièrement dans les brevets US 3 589 578 et 4 031 307 et plus particulièrement le produit commercialisé sous la denomination "Jaguar C.13 S" commercialisé par la Société MEYHALL.

15

(5) Les polymères constitués de motifs pipérazinyle et de radicaux divalents alkylène ou hydroxyalkylène à chaînes droites ou ramifiées, éventuellement interrompues par des atomes d'oxygéne, de soufre, d'azote ou par des cycles aromatiques ou hétérocycliques, ainsi que les produits d'oxydation et/ou de quaternisation de ces polymères. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.162.025 et 2.280.361.

20

(6) Les polyaminoamides solubles dans l'eau préparés en particulier par polycondensation d'un composé acide avec une polyamine ; ces polyaminoamides peuvent être réticulés par une épihalohydrine, un diépoxyde, un dianhydride, un dianhydride non saturé, un dérivé bis-insaturé, une bis-halohydrine, un bisazétidinium, une bis-haloacyldiamine, un bis-halogénure d'alkyle ou encore par un oligomère résultant de la réaction d'un composé bifonctionnel réactif vis-à-vis d'une bis-halohydrine, d'un bis-azétidinium, d'une bis-haloacyldiamine, d'un bis-halogénure d'alkyle, d'une épilhalohydrine, d'un diépoxyde ou d'un derivé bisinsaturé ; l'agent réticulant étant utilisé dans des proportions allant de 0,025 à 0,35 mole par groupement amine du polyaminoamide ; ces polyaminoamides peuvent être alcoylés ou s'ils comportent une ou plusieurs fonctions amines tertiaires, quatemisées. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.252.840 et 2.368.508.

30

25

(7) Les dérivés de polyaminoamides résultant de la condensation de polyalcoylénes polyamines avec des acides polycarboxyliques, suivie d'une alcoylation par des agents bifonctionnels. On peut citer par exemple les polymères acide adipique-diacoylaminohydroxyalcoyldialcoyléne triamine dans lesquels le radical alcoyle comporte de 1 à 4 atomes de carbone et désigne de préférence mèthyle, éthyle, propyle. De tels polymères sont notamment décrits dans le brevet français 1.583.363.

.35

Parmi ces dérivés, on peut citer plus particulièrement les polymères acide adipique/diméthylaminohydroxypropyl/diéthylène triamine commercialisés sous la denomination "Cartaretine F, F4 ou F8" par la société Sandoz.

40

(8) Les polymères obtenus par réaction d'une polyalkyléne polyamine comportant deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolique et les acides dicarboxyliques aliphatiques saturés ayant de 3 à 8 atomes de carbone. Le rapport molaire entre le polyalkyléne polylamine et l'acide dicarboxylique étant compris entre 0,8 : 1 et 1,4 : 1; le polyaminoamide en résultant étant amené à réagir avec l'épichlorhydrine dans un rapport molaire d'épichlorhydrine par rapport au groupement amine secondaire du polyaminoamide compris entre 0,5:1 et 1,8:1. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets américains 3.227.615 et 2.961.347.

45

Des polymères de ce type sont en particulier commercialisés sous la denomination "Hercosett 57" par la société Hercules Inc. ou bien sous la dénomination de "PD 170" ou "Delsette 101" par la société Hercules dans le cas du copolymère d'acide adipique/époxypropyl/diéthylène-triamine.

50

(9) les cyclopolymères de méthyl diallyl amine ou de diallyl diméthyl ammonium tels que les homopolymères ou les copolymères comportant comme constituant principal de la chaîne des motifs répondant aux formules (IX) ou (IX):

55

formules dans lesquelles k et t sont égaux à 0 ou 1, la somme k + t étant égale à 1; R₁₅ désigne un atome d'hydrogène ou un radical méthyle ; R₁₃ et R₁₄, indépendamment l'un de l'autre, désignent un groupement alkyle ayant de 1 à 22 atomes de carbone, un groupement hydroxyalkyle dans lequel le groupement alkyle a de préférence 1 à 5 atomes de carbone, un groupement amidoalkyle inférieur ou R₁₃ et R₁₄ peuvent désigner conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, des groupement hétérocycliques, tels que pipéridinyle ou morpholinyle ; Y est un anion tel que bromure, chlorure, acétate, borate, citrate, tartrate, bisulfate, bisulfate, phosphate. Ces polymères sont notamment décrits dans le brevet français 2.080.759 et dans son certificat d'addition 2.190.406.

On peut citer par exemple l'homopolymère de chlorure de diallyldiméthylammonium commercialisé sous la dénomination "MERQUAT 100" par la société MERCK et les copolymères de chlorure de diallyldimèthylammonium et d'acrylamide commercialisés sous la dénomination "MERQUAT 550".

(10) le polymère de diammonium quaternaire contenant des motifs récurants répondant à la formule (X):

formule (X) dans laquelle:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R₁₆, R₁₇, R₁₈ et R₁₉, identiques ou différents, représentent des radicaux aliphatiques, alicycliques, ou erylaliphatiques contenant de 1 à 20 etomes de carbone ou des radicaux hydroxyalkylaliphatiques Inférieurs, ou R₁₆, R₁₇, R₁₈ et R₁₉, ensemble ou séparément, constituent avec les atomes d'azote auxquels ils sont rattachés des hètérocycles contenant éventuellement un second hétéroatome autre que l'azote ou bien R₁₈, R₁₇, R₁₈ et R₁₉, représentent un radical alkyle en C₁-C₆ linéaire ou ramifié substitué par un groupement nitrile, ester, acyle, amide ou -CO-O-R₂₀-D ou -CO-NH-R₂₀-D où R₂₀ est un alkylène et D un groupement ammonium quatemaire ;

A₁ et B₁ représentent des groupements polyméthyléniques contenant de 2 à 20 atomes de carbone pouvant être linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés, et pouvant contenir, liés à ou intercalés dans la chaîne principale, un ou plusieurs cycles eromatiques, ou un ou plusieurs atomes d'oxygène, de soufre ou des groupements sulfoxyde, sulfone, disulfure, amino, alkylamino, hydroxyle, ammonium quaternaire, uréido, amide ou ester, et

X- désigne un anion dérivé d'un acide minéral ou organique ;

A1, R_{18} et R_{18} peuvent former avec les deux atomes d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle pipérazinique ; en outre si A_1 désigne un radical alkylène ou hydroxyalkylène, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, B_1 peut également désigner un groupement (CH2)_n-CO-D-OC-(CH₂)_n-

dans lequel n désigne un nombre entier allant de 1 à 6 et D désigne :

a) un reste de glycol de formule : -O-Z-O-, où Z désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifiè ou un groupement répondant à l'une des formules suivantes :

-(CH2-CH2-O)x-CH2-CH2-

 $-[CH_2-CH(CH_3)-O]_y-CH_2-CH(CH_3)-$

où x et y désignent un nombre entier de 1 à 4, représentant un degré de polymérisation defini et unique ou un nombre quelconque de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation moyen;

b) un reste de diamine bis-secondaire tel qu'un dérivé de pipérazine ;

c) un reste de diamine bis-primaire de formule : -NH-Y-NH-, où Y désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, ou bien le radical bivalent

-CH2-CH2-S-S-CH2-CH2-;

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

d) un groupement uréyléne de formule : -NH-CO-NH-.

De préférence, X' est un anion tel que le chlorure ou le bromure.

Ces polymères ont une masse moléculaire moyenne en nombre généralement comprise entre 1000 et 100000. Des polymères de ce type sont notamment décrits dans les brevets français 2.320.330, 2.270.846, 2.316.271, 2.336.434 et 2.413.907 et les brevets US 2.273.780, 2.375.853, 2.388.614, 2.454.547, 3.206.462, 2.261.002, 2.271.378, 3.874.870, 4.001.432, 3.929.990, 3.966.904, 4.005.193, 4.025.617, 4.025.627, 4.025.653, 4.026.945 et 4.027.020.

(11) les polymères de polyammonium quaternaires constitués de motifs de formule (XI) :

$$\begin{array}{c} R_{21} \\ -N+-(CH_2)_r -NH-CO-(CH_2)_q -CO-NH(CH_2)_s -N+-A_3--1 \\ X-R_{22} \\ \end{array} \\ X-R_{23} \\ (XI) \end{array}$$

formule dans laquelle :

 R_{21} , R_{22} , R_{23} et R_{24} , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, β -hydroxyéthyle, β -hydroxypropyle ou -CH₂CH₂(OCH₂CH₂)_POH,

où p est égal à 0 ou à un nombre entier compris entre 1 et 6, sous réserve que R₂₁, R₂₂, R₂₃ et R₂₄ ne représentent pas simultanément un atome d'hydrogéne,

r et s, identiques ou différents, sont des nombres entiers compris entre 1 et 6,

q est égal à 0 ou à un nombre entier compris entre 1 et 34,

X désigne un atome d'halogéne,

A₃ désigne un radical d'un dihalogénure ou représente de préférence -CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-.

De teis composés sont notamment décrits dans la demande de brevet EP-A-122 324.

On peut par exemple citer parmi ceux-cl, les produits "Mirapol® A 15", "Mirapol® AD1", "Mirapol® AZ1" et "Mirapol® 175" commercialisés par la société Miranol.

(12) les homopolymères ou copolymères dérivés des acides acrylique ou méthacrylique et comportant des motifs de formules (XII), (XIV) suivants :

dans lesquels les groupements R₃₀ désignent indépendamment H ou CH₃,

20

25

30

35

40

45

les groupements A_2 désignent indépendamment un groupe alcoyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe hydroxyalcoyle de 1 à 4 atomes de carbone,

les groupements R_{25} , R_{26} , R_{27} , identiques ou différents, designant indépendamment un groupe alcoyle de 1 à 18 atomes de carbone ou un radical benzyle,

les groupements R_{28} et R_{29} représentent un atome d'hydrogène ou un groupement alcoyle de 1 à 6 atomes de carbone,

X₂: désigne un anion, par exemple méthosulfate ou halogénure, tel que chlorure ou bromure.

Le ou les comonoméres utilisables dans la préparation des copolyméres correspondants appartiennent à la famille des acrylamides, méthacrylamides, diacétone acrylamides, acrylamides et méthacrylamides substitués à l'azote par des alcoyle inférieurs, des esters d'alcoyles, des acides acrylique ou méthacrylique, la vinylpyrrolidone ou des esters vinyliques.

- (13) Les polyméres quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole tels que par exemple les produits commercialisés sous les denominations LUVIQUAT® FC 905, FC 550 et FC 370 par la société BASF.
- (14) Les polyamines comme le Polyquart H commercialisé par HENKEL, référencé sous le nom de « POLYETHY-LENEGLYCOL (15) TALLOW POLYAMINE » dans le dictionnaire CTFA.
 - (15) Les polymères réticulés de chlorure de méthacryloyioxyèthyl triméthyl ammonium tels que les polymères obtenus par homopolymérisation du diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, ou par copolymérisation de l'acrylamide avec le diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, l'homo ou la copolymérisation étant suivie d'une réticulation par un composé à insaturation oléfinique, en particulier le méthylene bis acrylamide. On peut plus particulièrement utiliser un copolymère réticulé acrylamide/ chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium (20/80 en poids) sous forme de dispersion contenant 50 % en poids dudit copolymère dans de l'huile minérale. Cette dispersion est commercialisée sous le nom de « SAL-CARE SC 92 » par la Société ALLIED COLLOIDS. On peut également utiliser un homopolymère réticulé du chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium contenant environ 50 % en poids de l'homopolymère dans de l'huile minérale. Cette dispersion est commercialisée sous le nom de « SAL-CARE® SC 95 » par la Société ALLIED COLLOIDS.
- 50 [0037] D'autres polymères cationiques utilisables dans le cadre de l'invention sont des polyalkylèneimines, en particulier des polyéthylèneimines, des polymères contenant des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, des condensats de polyamines et d'épichlorhydrine, des polyuréylènes quatemaires et les dérivés de la chitine.
 - [0038] Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilisés dans le cadre de la présente invention, on préfère mettre en oeuvre les cyclopolymères, en particulier les copolymères du chiorure de diméthyldiallylammonium et d'acrylamide ayant un poids moleculaire supérieur à 500 000, commercialisés sous les dénominations « MERQUAT® 550 » et « MERQUAT® S » par la Société MERCK, les polysaccharides cationiques et plus particulièrement le polymère commercialisé sous la dénomination « JAGUAR® C13S » par la Société MEYHALL, et les polyaminoamides de la famille (6) décrits ci-dessus.

[0039] Seion l'invention, on peut également utiliser des polymères cationiques sous forme de latex ou de pseudolatex, c'est à dire sous forme d'une dispersion de particules de polymères insolubles.

[0040] Seion l'invention, le ou les polymères cationiques peuvent être présents en une teneur allant de 0,01% à 20 % en poids, de préférence de 0,01 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1 % à 5 % en poids, du poids total de la composition.

[0041] Le rapport charge cationique du(es) polymère(s) cationique(s) / charge anionique du(es) polymère(s) anionique(s) exprimée en meq./g est généralement compris entre 0,25 et 5, de préférence entre 0,5 et 2 et encore plus préférentiellement entre 0,75 et 1,25.

[0042] La charge cationique est le nombre d'atome d'amine quaternaire, tertiaire, secondaire ou primaire par gramme de polymère.

[0043] Avantageusement, le polymère cationique peut être une hydroxyalkyl(C1-C4)cellulose comportant des groupements ammonium quaternaires, notamment une hydroxyéthylcellulose réticulée à l'épichlorhydrine quaternisée par la trimèthylamine; le polymère anionique peut être un polymèthacrylate de sodium.

[0044] La composition selon l'invention peut comprendre, en outre, au moins une cire. La cire peut être choisie parmi les cires d'origine animale, les cires d'origine végétale, les cires d'origine minérale, les cires synthétiques et les fractions diverses de cires d'origine naturelle. Les cires peuvent être présentes en une teneur allant de 2 % à 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 5 % à 30 % en poids, et mieux de 10 % à 25 % en poids. [0045] Avantageusement, la cire peut être choisie parmi les cires (1) ayant un point de fusion allant de 70 °C à 110 °C. Ces cires ont notamment une pénétrabilité à l'aiguille allant de 1 à 7, 5. La pénétrabilité à l'aiguille des cires est déterminée selon la norme française NF T 60-123 ou la norme américaine ASTM D 1321, à la température de 25 °C. Selon ces normes, la pénétrabilité à l'aiguille est la mesure de la profondeur, exprimée en dixièmes de millimétre, à laquelle une aiguille normalisée, pesant 2,5 g disposée dans un équipage mobile pesant 97,5 g et placée sur la cire à tester, pendant 5 secondes, pénétre dans la cire.

[0046] Les cires (I) peuvent par exemples être choisies notamment parmi la cire de son de riz, la cire de Camauba, la cire d'Ouricuri, la cire de Candelllla, les cires de Monatan, la cire de canne à sucre, certaines cires de polyéthylène qui répondent aux critéres des cires (I).

[0047] Avantageusement, la composition selon l'invention peut comprendre une quantité de cires (I) allant de 0,1 % à 20 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 1 % à 10 % en poids.

[0048] Selon un mode de réalisation de la composition selon l'invention, la composition peut comprendre au moins une cire (la) ayant un point de fusion supérieur ou égal à 70 °C et inférieur à 83 °C et/ou une une cire (lb) ayant un point de fusion allant de 83 °C à 110 °C.

[0049] Comme cire (la), on peut par exemple citer la cire de son de riz ou la cire de Candelilla. Comme cire (lb), on peut citer par exemple la cire de Carnauba, la cire d'Ouricuri, les cires de Montan. On utilise de préférence la cire de Camauba.

[0050] Avantageusement, la composition selon l'invention peut comprendre un mèlange de cires (i) contenant au moins une première cire (la) et au moins une deuxième cire (lb) telles que définies précédemment.

[0051] Ledit mélange de cires (I) peut comprendre de 5 % à 50 % en poids de cire (Ia), par rapport au poids total dudit mélange de cires (I), et de 50 % à 95 % en poids de cire (Ib).

[0052] La composition peut comprendre, en outre, au moins une cire (II), dite cire molle, ayant un point de fusion supérieur ou égal à 45 °C et inférieur à 70 °C. La cire (II) peut avantageusement avoir une pénétrabilité à l'aiguille supérieure à 7,5, et de préférence inférieure ou égale à 217, mesurée selon les conditions définies précédemment pour les cires (II). Cette cire (II) permet notamment d'assouplir le revétement déposé sur les cils.

[0053] Ces cires (II) peuvent être notamment choisies parmi la cire d'abeilles, les cires de lanoline, les cires de paraffine, les cires de cérasine, les cires microcristallines, les ozokérites, les spermaceti, certaines cires de polyéthy-lène de poids moléculaire tel qu'elles répondent aux critéres des cires II, les hulles végétales hydrogénées.

[0054] Parmi les huiles végétales hydrogénées, on peut citer les cires de jojoba hydrogénées et les huiles hydrogénées qui sont obtenues par hydrogénation catalytique de corps gras composés de chaîne grasse linéaire ou non en C_8 - C_{32} et qui ont les qualités correspondant à la définition des cires. On peut citer notamment l'huile de tournesol hydrogénée, l'huile de ricin hydrogénée, l'huile de coton hydrogénée, l'huile de coprah hydrogénée et la lanollne hydrogénée.

[0055] Avantageusement, la cire (I) et la cire (II) peuvent être présentes dans la composition selon un rapport pondéral cire (I) / cire (II) pouvant aller de 0,2 à 1, et de préférence de 0,4 à 0,7.

[0056] La composition peut contenir, en outre, au moins un polymère filmogène non-ionique, différent du polymère de (méth)acrylate défini précédemment, en une teneur pouvant aller de 0 % à 15 % en poids (notamment 0,1 % à 15 % en poids), par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,1 % à 10 % en poids.

[0057] Comme polymère filmogène non-ionique, on peut par exemple citer les

- les palymères de cellulose tels que l'hydroxyéthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose, l'hydroxypropyl èthylcellulo-

se, l'éthylhydroxyéthyl-cellulose;

- les polymères ou copolymères d'esters acryliques, tels que les polyacrylates ou les polyméthacrylates ;
- les polymères vinyliques, comme les polyvinylpyrrolidones, les copolymères de vinylpyrrolidone et d'acétate de vinyle; l'alcool polyvinylique;
- les polyesters, lés polyamides, et les résines époxyesters;
 - les polymères d'origine naturelle, éventuellement modifiés, tels que les gommes arabiques, la gomme de guar, les dérivés du xanthane, la gomme de karaya;
 - et leurs mélanges.

15

20

30

- [0058] La composition peut comprendre avantageusement une silicone polyoxyalkylénée, notamment choisie parmi les silicones comprenant une chaîne polyoxyalkylénée pendante ou terminale, ou bien encore un bloc polyoxyalkylénée. Comme chaîne ou bloc polyoxyalkylénée, on peut notamment citer les chaînes ou blocs polyoxyéthylénés ou polyoxypropylénés.
 - [0059] La silicone polyoxyalkylénée peut être notamment choisie parmi les composés de formute générale (XV) :

$$R_{3} - S_{i} - O - \begin{bmatrix} R_{1} \\ -i \\ S_{i} \end{bmatrix}$$

formule dans laquellé :

- R₁, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C₁·C₃₀ ou un radicat phényle,
 - R_2 , identique ou différent, représente R_1 ou $A = -(C_xH_{2x})-(OC_2H_4)_a-(OC_3H_6)_b-OR_4$,
 - R₃, identiques ou différents, désignent R₁ ou A, avec R₂ différent de R₃ quand R₂ = A ou R₃ = A,
 - R₄, Identiques ou différents, sont choisis parml un atome d'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié, ayent de 1 à 12 atomes de carbone, un radical acyle, linéaire ou ramifié ayant de 2 à 6 atomes de carbone,
 - n varie de 0 à 1000,
 - p varie de 1 à 50,
 - a varie de 0 à 50,
 - b varie de 0 à 50,
- 35 a + b est supérieur ou égat à 1,
 - x varie de 1 à 5,
 - le poids moléculaire moyen en nombre étant supérieur ou égal à 900 et de préférence compris entre 2000 et 75000,
 - et leurs mèlanges.
- [0060] De préférence, la silicone polyoxyalkylénée peut être un (di)méthicone copolyol.
 [0061] De façon préférentielle, on utilise les silicones polyoxyalkylénées de formule générale (XV) qui répondent à au moins une des, et de préférence à toutes les, conditions suivantes :
 - R₁ désigne le radical méthyle,
- 45 R₂ = A,
 - R₃ = R₁,
 - Ra représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical acètyle, et de préférence hydrogène,
 - p varie de 8 à 20,
 - a est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30,
- 50 b est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30,
 - x est égal à 2 ou 3,
 - n varie de 20 à 600, de préférence de 50 à 500 et encore plus particutièrement de 100 à 300,
 - et leurs mélanges.
- De telles silicones sont par exemple décrites dans le brevet US-4,311,695 qui est inclus à titre de référence.

 [0062] Des silicones polyoxyalkylénées ont en particulier été présentés par la société DOW CORNING lors du 17éme congrés international de l'1.F.S.C.C. d'octobre 1992 et rapportés dans l'article "Water-soluble dimethicone copolyol waxes for personal care industry" de Linda Madore et al., pages 1 à 3. On peut également utiliser celles décrites dans

la demande EP-A-331833 dont le contenu est inclus dans la présente demande à bire de référence.

Ces silicones polyoxyalkylénées sont des polydiméthylsiloxanes (PDMS) comportant une ou plusieurs fonctions éthers, solubles dans l'eau (oxyalkylène, notamment oxyéthylène et/ou oxypropyléne).

De telles silicones polyoxyalkylénées sont notamment vendues par la société GOLDSCHMIDT sous la dénomination ABIL B8851, ABIL B88183, ABIL WE09, ABIL EM90, ABIL EM97. On peut citer aussi les composés KF 351 à 354 et KF 615 A vendus par la société SHIN ETSU ou la DMC 6038 de la société WACKER. Les dérivés de diméthicones copolyols utilisables peuvent être en particulier les diméthicones copolyols à groupement phosphate, sulfate, chlorure de myristamide propyldiméthylammonium, stéarate, amine, glycomodifié, etc. On peut utiliser comme dérivés de diméthicones copolyols notamment les composés vendus par la société SILTECH sous la dénomination Silphos A100, Siltech amine 65, Silwax WDIS, myristamido silicone quat, ou par la société PHOENIX sous la dénomination Pecosil PS 100.

[0063] On peut également utiliser les dérivés vendus par la société WACKER sous la dénomination BELSIL DMC6031, ou par la société DOW CORNING sous la dénomination 2501 cosmetic wax.

[0064] Avantageusement, la silicone polyoxyalkylènée peut être non ionique.

[0065] Les silicones polyoxyalkylènées les plus particulièrement préférées sont par exemple celles vendues par la société DOW CORNING sous la dénomination commerciale Q2-5220 et par la société RHONE POULENC sous la dénomination MIRASIL DMCO.

[0066] Lorsque le polymère anionique est une silicone, la silicone polyoxyalky lénée selon l'invention sera différente dudit polymère anionique et par exemple une silicone non ionique. A titre d'exemple particulier, le polymère anionique peut être une diméthicone copolyol à groupement phosphate comme le Pecosil PS100 et la silicone polyoxyéthy lènée, une diméthicone copolyol non ionique comme l'ABIL EM 90 ou EM 97.

[0067] Lorsque la silicone polyoxyalkylénée comprend au moins un bloc polyoxyalkyléné, on peut utiliser des copolyméres blocs linéaires polysiloxane-polyoxyalkyléne, et notamment ceux répondant à la formule générale (XVI) suivante :

 $([Y(R_2SiO)_a, R_2SiYO][(C_n, H_{2n}, O)_b,])_{c'}$ (XVI)

dans laquelle :

10

25

30

35

40

 R et R' identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation alionatique.

n' est un nombre entier compris entre 2 et 4,

a' est un nombre entier supérieur ou égal à 5,

- b' est un nombre entier supérieur ou égal à 4,

c' est un nombre entier supérieur ou égal à 4,

 Y représente un groupe organique divaient qui est llé à l'atome de silicium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygène,

 le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 et environ 10.000,

- les blocs siloxane représentent de 10% environ à 90% environ en poids du copolymère bloc,

le poids moléculaire moyen du copolymère bloc étant d'au moins 3.000,

et leurs mèlanges.

[0068] Les radicaux R et R' sont plus préférentiellement choisis dans le groupe comprenant les radicaux alkyle comme par exemple les radicaux méthyle, éthyle, propyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle; les radicaux aryle comme par exemple phényle, naphtyle; les radicaux aralkyle comme par exemple benzyle, phényléthyle; les radicaux tolyle, xylyle et cyclohexyle.

[0069] Le radical divalent Y est de préférence -R"-, -R"-CO-, -R"-NHCO-, -R"-NH-CO-NH-R"-NHCO ou -R"-OCONH-R"-NHCO-, où R" est un groupe alkylène divalent comme par exemple l'éthylène, le propylène ou le butylène et R" est un groupe alkyléne divalent ou un groupe arylène divalent comme -C₆H₄-, -C₆H₄-G₆H₄-, -C₆H₄-GH₂-G₆H₄- ou -C₆H₄-CH(CH₃)₂-C₆H₄-.

Encore plus préférentiellement Y représente un radical alkyléne divalent, plus particuliérement le radical -CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-.

[0070] La préparation des copolymères blocs mis en oeuvre selon la présente invention est notamment décrite dans la demande européenne EP 0 492 657 A1.

[0071] Selon un mode de réalisation particulier de l'invention le copolymère bloc est choisi parmi les copolymères

suivants :

 $[[(\mathsf{CH}_3)_2\mathsf{SiO}]_9(\mathsf{CH}_3)_2\mathsf{SiCH}_2\mathsf{CH}(\mathsf{CH}_3)\mathsf{CH}_2\text{-O}(\mathsf{C}_2\mathsf{H}_4\mathsf{O})_{\$}\text{-}\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}(\mathsf{CH}_3)\mathsf{CH}_2]_{4.8}$

[0072] Les valeurs décimales correspondent à des mélenges de composés de formule (XVI) et de valeur c' différent.
[0073] Les agents siliconés utilisés dans les compositions de l'invention peuvent être hydrosolubles ou liposolubles.
[0074] Dans la composition seion l'invention, la silicone polyoxyalkylenée peut être présente en une teneur allant de 0,01 à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,1 à 1,5 % en poids.

[0075] La composition peut comprendre de 10 à 30% de silicone polyoxyalkylenée en poids par rapport au poids total de polymère filmogéne.

[0076] La composition selon l'invention peut comprendre de l'eau et se présenter sous la forme de dispersion ciredans-eau, eau-dans cire, huile-dans-eau et eau-dans-huile. La teneur en eau dans la composition peut aller de 1 à 95 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 10 à 80 % en poids.

[0077] La composition selon l'invention peut comprendre en outre au moins une huile volatile. On entend par "huile volatile" une huile susceptible de s'évaporer à température ambiante d'un support sur lequel elle a été appliquée, autrement dit une huile ayant une tension de vapeur mesurable à température ambiante.

[0078] On peut notamment utiliser une ou plusieurs huiles volatiles à température ambiante et pression atmosphérique ayant par exemple une tension de vapeur, à pression et température ambiante > 0 mm de Hg (0 Pa) et en particulier aliant de 10⁻³ à 300 mm de Hg (0,13 Pa à 40.000 Pa), à condition que le température d'ébuilition soit supérieure à 30°C. Ces huiles volatiles sont favorables à l'obtention d'un film à propriétés "sans transfert" total et de bonne tenue. Ces huiles volatiles facilitent, en outre, l'application de la composition sur la peau, les muqueuses, les phanéres. Ces huiles peuvent être des huiles hydrocarbonées, des huiles siliconées, des huiles fluorées, ou leurs mélanges.

[0079] On entend par "huile hydrocarbonée", une huile contenant principalement des atomes d'hydrogène et de carbone et éventuellement des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, de phosphore. Les huiles hydrocarbonées volatiles préférées convenant pour la composition selon l'invention sont en particulier les huiles hydrocarbonées ayant de 8 à 16 atomes de carbones, et notamment les isoalcanes en C8-C16 (ou isoparaffines) et les esters ramifiés en C8-C16 comme l'isododécane (encore appelé 2,2,4,4,6-pentaméthylheptane), l'isodécane, l'iso-hexadécene, le néo pentanoate d'iso-hexyle, et leurs mélanges. D'autres huiles hydrocarbonées volatiles comme les distillats de pétrole, notamment ceux vendus sous la dénominetion Shell Solt par la société SHELL, peuvent aussi être utilisées.

[0080] Comme huites volatiles, on peut aussi utiliser les silicones volatiles, comme par exemple les huites de silicones cycliques et volatiles, notamment celles eyent une viscosité ≤ 8 centistokes (8 10-6 m²/s), telles que l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, l'hexadécaméthylcyclohexasiloxane, les silicones linéaires volatiles que l'octaméthyltrisiloxane, l'heptaméthylhexyltrisiloxane, i'heptaméthylcyclopentasiloxane, le décaméthyltétra-

siloxane, ou bien encore les huiles volatiles fluorées telles que le nonafluorométhoxybutane ou le perfluorométhylcyclopentane.

[0081] L'huile volatile peut être présente dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 80 % en poids (notamment de 1 % à 80 %), par rapport au poids total de la composition, de prélérence de 0 % à 65 % en poids (notamment de 1 % à 65 %).

[0082] La composition peut également comprendre au moins une huile non volatile, et notamment choisie parmi les huiles hydrocarbonées et/ou siliconées et/ou fluorées non volatiles.

[0083] Comme huile hydrocarbonée non volatile, on peut notamment citer :

- les huiles hydrocarbonées d'origine animale telle que le perhydrosqualène;
 - les huiles hydrocarbonées d'origine végétale telles que les triglycérides liquides d'acides gras de 4 à 10 atomes de carbone comme les triglycérides des acides heptanoïques ou octanoïque, ou encore les huiles de tournesol, de pépins de raisin, de sésame, de maïs, d'abricot, de ricin, d'avocat, d'olive ou de germes de céréales de soja, l'huile d'amande douce, de palme, de colza, de coton, de noisette, de macadamia, de jojoba, les triglycérides des acides caprylique/caprique comme ceux vendus par la société Stéarineries Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel, l'huile de beurre de karité;
 - les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthétique tels que la vaseline, les polydécènes, le polyisobuténe hydrogéné tel que le parléam ;
 - les esters et les éthers de synthèse comme les huiles de formule R₁COOR₂ dans laquelle R₁ représente le reste d'un acide gras supérieur comportant de 6 à 29 atomes de carbone et R₂ représente une chaîne hydrocarbonée contenant de 3 à 30 atomes de carbone, telles que l'huile de Purcellin, le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-décyle; les esters de polyols comme le dioctanoate de propyléne glycol, le diheptanoate de néopentyl-glycol, le diisonanoate de diéthyléne glycol et les esters du pentaérythritol;
 - les alcools gras liquides à température ambiante à chaîne carbonée ramifiée et/ou insaturée ayant de 12 à 26 atomes de carbone comme l'octyl dodécanol, l'alcool isostéarylique, l'alcool oléique, le 2-hexyldécanol, le 2-buty-loctanol, le 2-undécylpentadécanol;
- les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'

et leurs mélanges.

10

20

25

30

50

55

[0084] Les huiles de silicone non volatiles utilisables dans la composition selon l'invention peuvent être des huiles de laible viscosité telles que les polysitoxanes linéaires dont le degré de polymérisation est de préférence de 6 à 2000 environ. On peut citer, par exemple, les polydiméthylsiloxanes (PDMS) de viscosité supérleure à 10 mPa.s, les phényl diméthicones, les phényl triméthicones, les polyphénylméthylsiloxanes et leurs mélanges.

[0085] Les huiles fluorées utilisables dans l'invention sont notamment des huiles fluorosiliconées, des polyéthers fluorés, des silicones fluorées telles que décrit dans le document EP-A-847752.

[0086] Les huiles non volatiles peuvent être présentes dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 50 % en poids (notamment 0,1 à 50 %), par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0 %. à 20 % en poids (notamment 0,1 % à 20 %).

[0087] La composition selon l'invention peut contenir des agents tensioactifs émulsionnants présents notamment en une proportion allant de 2 à 30 % en poids par rapport au poids total de la composition, et mieux de 5 % à 15 %. Ces agents tensioactifs peuvent être choisis parmi des agents tensioactifs anioniques ou non ioniques. On peut se reporter au document « Encyclopedia of Chemical Technology, KIRK-OTHMER », volume 22, p.333-432, 3ème édition, 1979, WILEY, pour la définition des propriétés et des fonctions (émulsionnant) des tensioactifs, en particulier p.347-377 de cette référence, pour les tensioactifs anioniques et non-ioniques.

[0088] Les tensioactifs utilisés préférentiellement dans la composition selon l'invention sont choisis :

- parmi les tensioactifs non-ioniques: les acides gras, les alcools gras, les alcools gras polyéthoxylés ou polyglycérolés tels que des alcools stéarylique ou cétylstéarylique polyéthoxylés, les esters d'acide gras et de saccharose, les esters d'alkyl glucose, en particulier les esters gras de C₁-C₆ alkyl glucose polyoxyéthylénés, et leurs mélanges.
 - parmi les tensioactifs anioniques : les acides gras en C16-C30 neutralisés par les amines, l'ammoniaque ou les sels alcalins, et leurs mélanges.

[0089] On utilise de préférence des tensioactifs permettant l'obtention d'émulsion huile-dans-eau ou cire-dans-eau.

[0090] La composition peut également comprendre au moins une matière colorante comme les composés pulvérulents, par exemple à raison de 0,01 à 25 % du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent être

choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les mascaras.

[0091] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0092] Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

[0093] Les charges peuvent être choisies parmi celles bien connues de l'homme du métier et couramment utilisées dans les compositions cosmètiques. Comme charge, on peut notamment utiliser :

- le talc qui est un silicate de magnésium hydraté utilisé sous forme de particules généralement inférieures à 40 microns.
- les micas qui sont des aluminositicates de compositions variées se présentant sous la forme d'écailles ayant des dimensions de 2 à 200 microns, de préférence de 5 à 70 microns et une épaisseur comprise entre 0,1 à 5 microns, de préférence de 0,2 à 3 microns, ces micas pouvant être d'origine naturelle telle que la muscovite ta margarite, la roscoelithe, la lipidolithe, la biotite ou d'origine synthétique,
- 20 l'amidon en particulier l'amidon de riz,
 - le kaolin qui est un silicate d'aluminium hydraté qui se présente sous la forme de particules de forme isotrope ayant des dimensions généralement inférieures à 30 microns,
 - les oxydes de zinc et de titane généralement utilisés sous la forme de particules ayant des dimensions ne dépassant pas quelques microns,
- le carbonate de calcium, le carbonate ou l'hydrocarbonate de magnésium,
 - la cellulose microcristalline,
 - la sllice

15

30

40

45

 les poudres de polymères synthétiques tels que le polyéthylène, les polyesters (l'isophtalate ou le téréphtalate de polyéthylène), les polyamides tels que ceux vendus sous la denomination commerciale de "Nylon" ou de "Téfion" et les poudres de silicone.

[0094] La composition selon l'invention peut également contenir des ingrédients couramment utilisés en cosmétique, tels que les oligo-éléments, les adoucissants, les séquestrants, les parfums, les huiles, les silicones, les épaississants, les vitamines, les proteines, les céramides, les plastifiants, les agents de cohésion ainsi que les agents alcalinisants ou acidifiants habituellement utilisés dans le domaine cosmétique, les émollients, les conservateurs.

[0095] Bien entendu, l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction envisagée.

[0096] La composition selon l'invention peut être préparée selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

[0097] L'invention est illustrée plus en detail dans les exemples suivants.

Exemple 1:

[0098] On a préparé un mascara ayant la composition suivante :

- - Cire de carnauba 7 g
 - Cire d'abeille 8 g
 - Cire de son de riz 7 g
 - Cire de candelilla 2.5 g
- Amino-2 methyl-2 propanediol-1,3 0,2 g
 - Triéthanolamine 2,4 g
 - Acide stéarique 5,4 g
 - Polyméres non-ioniques hydrosolubles 1,72 g
 - polyester-polyuréthane en dispersion aqueuse AVALURE UR 405 de GOODRICH 1,75 g MA
- Diméthicone coptyol (Q2-5220 de DOW-CORNING) 0,2 (
 - Polyméthacylate de sodium (Darvan 7 de la société VANDERBILT)
 0,25 g MA
 - Hydroxyéthylcellulose réticulée par l'épichlorhydrine quaternisée par la triméthylamine (JR 400 de la société UNION CARBIDE)
 0,1 g

- Pigments 6 g
- Conservateurs
- Eau gsp 100 g
- 5 [0099] La composition permet d'obtenir un maquillage rapidement : les cils sont bien allongés et recourbés. Le maquillage obtenu est confortable et présente une bonne tenue dans le temps .

Exemple 2:

- [0100] On a préparé un mascara ayant la composition suivante :
 - Cire de carnauba
 - Cire d'abeille 6 g
 - Huile de jojoba hydrogénée 2 g
- 15 Cire de son de riz 7 g
 - Cire de candelilla 2,5 g
 - Amino-2 méthyl-2 propanediol-1,3 0,2 g
 - Triéthanolamine 2,4 g
 - Acide stéarique 5,4 g
- 20 Polymères non-ioniques hydrosolubles 1,72 g
 - poléther-polyuréthane en dispersion aqueuse AVALURE UR 450 de GOODRICH 1,9 g MA
 - Polyméthacylate de sodium (Darvan 7 de la société VANDERBILT) 0,25 g MA
 - Hydroxyéthylcellulose réticulée par l'épichlorhydrine quatemisée par la triméthylamine (JR 400 de la société UNION CARBIDE)
 0,1 g
- 25 Pigments 6 g
 - Conservateurs qs
 - Eau gsp 100 g

[0101] Le mascara s'applique facilement sur les cils et conférent à ceux-ci un bon recourbement et un bon allonge-

Revendications

55

- 35 1. Composition cosmétique de revétement des fibres kératiniques comprenant au moins un polymère filmogéne comprenant au moins un polymère cationique, au moins un polymère anionique, avantageusement non réticulé, et une dispersion aqueuse de polyuréthane filmogéne, ledit polymère anionique et ledit polymère cationique étant différent dudit polyuréthane en dispersion aqueuse, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une cire.
- 40 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polyuréthane est un polyuréthane anionique.
 - Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée par le fait le polyuréthane est choisi parmi les polyesterpolyuréthanes et les polyéther-polyréthanes.
- 45 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le pôlyuréthane est apte à former un film ayant une dureté aliant de 10 secondes à 200 secondes.
 - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polyuréthane est choisi parmi les polyester-polyuréthanes aptes à former un film ayant une dureté allant de 40 à 200 secondes, et mieux de 50 à 180 secondes.
 - 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polyuréthane est choisi parmi les polyéther-polyuréthanes aptes à former un film ayant une dureté allant de 10 à 50 secondes, et mieux de 20 à 45 secondes.
 - 7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polyuréthane est présent en une teneur en matières sèches allant de 0,1 % à 60 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0,5 % à 45 % en poids, préférentiellement de 0,5 % à 35 % en poids, et mieux de

0.5 % à 10 % en poids.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractèrisée par le fait que le polymère anionique est choisi parmi :
 - les polymères comportant des motifs carboxyliques dérivant de monomères mono ou diacides carboxyliques insaturès de formule (I):

$$R_{5}$$
 C=C $(A)_{n}$ COOH R_{4} (I)

dans laquelle n est un nombre entier de 0 à 10. A designe un groupement méthylène, éventuellement relié à l'atome de carbone du groupement insature ou au groupement méthylène voisin lorsque n est supérieur à 1 par l'intermédiaire d'un hètéroatome tel que oxygène ou soufre, R_5 designe un atome d'hydrogène, un groupement phènyle ou benzyle, R_3 designe un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur ou carboxyle, R_4 désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur, un groupement -CH₂-COOH, phényle ou benzyle.

- les polymères comprenant des motifs dérivant d'acide sulfonique tels que des motifs vinylsulfonique, styrènesulfonique, acrylamido alkylsulfonique, et les polyesters sulfoniques,
- et leurs mélanges.
- 9. Composition selon l'une que lconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère anionique est choisi parmi :
 - A) les homo- ou copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique ou leurs sels, les copolymères d'acide acrylique et d'acrylamide et leurs sels, les sels de sodium d'acides polyhydroxycarboxyliques;
 - B) les copolymères des acides acrylique ou mèthacrylique avec un monomère monoéthylènique tel que l'éthyléne, le styréne, les esters vinyliques, les esters d'acide acrylique ou mèthacrylique, èventuellement greffés sur un polyalkylene glycol tel que le polyèthylene glycol; les copolymères de ce type comportant dans leur chaîne un motif ecrylamide èventuellement N-alkylé et/ou hydroxyalkylè, les copolymères d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₄ et les terpolymères de vinylpyrrolidone, d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₂₀;
 - C) les copolymères derivès d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des motif acétate ou propionate de vinyle et éventuellement d'autres monoméres tels que esters allylique ou mèthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un acide carboxylique saturé linéaire ou ramifié à longue chaîne hydrocarbonée tels que ceux comportant au moins 5 atomes de carbone, ces polyméres pouvant éventuellement être greffés;
 - D) les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides malèique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des èthers vinyliques, des halogènures vinyliques, des derivés phènylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters ; les copolymères d'anhydrides maléique, citraconique, itaconique et d'un ester allylique ou mèthally-lique comportant éventuellement un groupement acrylamide, méthacrylamide, une α-oletine, des esters acryliques ou méthacryliques, des acides acrylique ou méthacrylique ou la vinylpyrrolidone dans leur chaîne, les fonctions anhydrides sont monoestérifiées ou monoamidifiées ;
 - E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates,
- 55 F) l'acide désoxyribonucléique;
 - G) les copolymères d'au moins un diacide carboxylique, d'au moins un diol et d'au moins un monomère aromatique bifonctionnel portant un groupement -SO₃M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion am-

monium NH4+ ou un ion métallique ;

et leurs mélanges.

10

15

20

35

40

45

55

- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère anionique est choisi parmi :
 - les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique ;
 - les copolyméres d'acide acrylique tels que le terpolymère acide acrylique/acrylate d'éthyle/Ntertiobutylacrylamide;
 - les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique/acétate de vinyle/neododécanoate de vinyle;
 - les polyméres dérivès d'acides ou d'anhydrides maléique, fumanque, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'acide acrylique et ses esters tels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifié.
 - les copolyméres d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle;
 - les copolymères d'acide mèthacrylique et d'acrylate d'éthyle ;
 - les terpolymères de vinylpyrrolidone/acide acrylique/méthacrylate de lauryle;
 - les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique ;
 - les terpolymères acétate de vinyle/acide crotonique/polyéthylèneglycol;
 - les sullopolyesters obtenus par condensation de di-éthylèneglycol, de cyclohexane di-méthanol, d'acide isophtalique, d'acide sulfoisophtalique,
 - et leurs mèlanges.
- 25 11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est choisi parmi les polymères anioniques de type siliconés greffés comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale.
- 30 12. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que le polymère siliconè greffé est choisi parmi les polymères siliconés comportant dans leur structure le motif de formule (III) suivant :

dans lequel les radicaux G_1 , identiques ou différents, représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en $C_1 \cdot C_{10}$ ou encore un radical phényle ; les radicaux G_2 , identiques ou différents, représentent un groupe alkylène en $C_1 \cdot C_{10}$; G_3 représente un reste polymèrique résultant de l'(homo)polymèrisation d'au moins un monomère anionique à Insaturation éthylénique ; G_4 représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe à insaturation éthylénique ; m et n sont égaux à 0 ou 1; a est un nombre entier allant de 0 et 50; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350, c est un nombre entier allant de 0 et 50; sous réserve que l'un des paramètres a et c soit différent de 0.

- 50 13. Composition selon la revendication 12, caractérisée par le fait que le motif de formule (III) présente au moins l'une des caractéristiques suivantes :
 - les radicaux G₁ désignent un radical alkyle en C₁-C₁₀;
 - n est non nul, et les radicaux G2 représentent un radical divalent en C1-C3;
 - G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique;
 - G₄ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type (mèth)acrylate d'alkyle en C₁-C₁₀;

- 14. Composition selon la revendication 12 ou 13, caractérisée par le fait que le motif de formule (III) présente simultanément les caractéristiques suivantes :
 - les radicaux G₁ désignent un radical méthyle;

5

τO

15

20

35

50

- n est non nul, et les radicaux G2 représentent un radical propylène ;
- G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
- G₄ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins le (méth)acrylate d'isobutyle ou de méthyle.
- 15. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère cationique est choisi parmi les derivés d'éther de cellulose quaternaires, les copolymères de cellulose avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, les cyclopolymères, les polysaccharides cationiques, les polymères cationiques siliconés, les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate ou -méthacrylate de dialkylamino-alkyle quaternisés ou non, les polymères quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole, les polyamidoamines et leurs métanges.
- 16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est un polyméthacrylate de sodium.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère cationique est une hydroxyalkyl(C1-C4)cellulose comportant des groupements ammonium quaternaires.
- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère cationique est présent en une teneur allant de 0,01% à 20 % en poids, de préférence de 0,01 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1 % à 5 % en poids, du poids total de la composition.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est utilisé en une quantité allant de 0,01 à 20% en poids du poids total de la composition, de préférence de 0,05 à 15% en poids et encore plus préférentiellement 0,1 % à 7 % en poids.
 - 20. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire est présente en une teneur allant de 2 % à 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence de 5 % à 30 % en poids, et mieux de 10 % à 25 % en poids.
 - 21. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire comprend au moins une cire (I) ayant un point de fusion allant de 70 °C à 110 °C.
- Composition selon la revendication 21, caractérisée par le fait que la cire (I) est présente en une teneur aliant de
 0,1 % à 20 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
 - 23. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la cire comprend au moins une cire (II) ayant un point de fusion supérieur ou égal à 45 °C et inférieur à 70 °C.
- 45 24. Composition selon la revendication 23, caractérisée par le fait que la cire (II) est présente selon un rapport ponderat cire (II) cire (II) allant de 0,2 à 1.
 - 25. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins une silicone polyoxyalkylénée.
 - 26. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un diméthicone copolyol.
- 27. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend,
 55 en outre, au moins un polymère filmogène non-ionique différent du polymère de polyuréthane.
 - 28. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, de l'eau en une teneur allant de 1 % à 95 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et

mieux de 10 à 80 % en poids.

5

10

20

30

35

40

45

50

55

- 29. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'elle est sous forme d'une émulsion cire-dans-eau, eau-dans-cire, huile-dans-eau, eau-dans-huile.
- 30. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins une huite volatile.
- 31. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins un tensioactif émulsionnant.
 - 32. Composition selon la revendication 31, caractérisée par le fait que le tensioactif émulsionnant est présent en une teneur allant de 2 % à 30 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 15 33. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un additif choisi dans le groupe formé par les vitamines, les oligo-éléments, les adoucissants, les séquestrants, les parfums, les huiles, les épaississants, les protéines, les céramides, les plastifiants, les agents de cohésion, les agents alcalinisants ou acidifiants, les charges, les pigments, les émollients, les conservateurs, et leurs mélanges.
 - 34. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la composition est une composition de maquillage, une base de maquillage, une composition à appliquer sur un maquillage, une composition de treitement cosmétique des fibres kératiniques.
- 25 35. Procédé de revêtement des fibres kératiniques, notamment des cils, caractérisé par le fait que l'on applique sur les fibres kératiniques une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 34.
 - 36. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 34 pour recourber et/ou allonger et/ou gainer les cits et/ou pour obtenir un maquillage rapide et/ou facile à appliquer et/ou de bonne tenue.

24



Numéro de la demande EP 00 40 1663

Office européen

des brevets

RAPPORT PARTIEL

DE RECHERCHE EUROPEENNE

qui selon la règle 45 de la Convention sur le brevet

européen est consideré, aux fins de la procédure ultérieure,

comme le rapport de la recherche européenne

atégorie	Citation du document avec ir	rdication, en cas de besoin,	Revendication	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (INCCLT)
Y	us 5 753 215 A (MONO) 19 mai 1998 (1998-05) * abrégé * * colonne 1, ligne 2 * colonne 6, ligne 4 * colonne 6, ligne 6 * exemple 26 *	DET JEAN ET AL) 3-19) 24 - ligne 32 *	1-10, 15-36	A61K7/06 A61K7/48 A61K7/032
Y	EP 0 637 600 A (ORE) 8 février 1995 (1995) * abrégé * * page 3, ligne 15 - * page 7, ligne 27 - * page 7, ligne 47 - * exemples 6-9 *	5-02-08) - ligne 18 * - ligne 29 *	1-10, 15-36	
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (INCCL7)
				A61K
La divesi ce sont la techni	HERCHE INCOMPLETE on de la recherche estima que la prese pas conformes aux disposicione de la Cique ne peut être effectuée, ou souteme participat d'une recherche participat d'une recherche	in purbetement, au regard de ces reve	ieurs revendications. tive sur fétaz de Indications.	
	cations systel lait fablet d'une rechesch	e incomplète:		
	cations n'ayant pas fait l'objet d'une rec	herche:		
Revend				1
Rateon	oour la lemblemon de la recherche: r feuille supplément	aire C		
Rateon		aire C		
Rateon		Date d'acres intere de la recherche	•	Examples
Rateon	r feuille supplément			Exercises elen, E



RECHERCHE INCOMPLETE FEUILLE SUPPLEMENTAIRE C

EP 00 40 1663

Revendications ayant fait l'objet de recherches incomplètes: 1-36

Raison pour la limitation de la recherche:

Les revendications présentes 1-36 ont trait à une composition et son utilisation définis (entre autres) au moyen des paramètres suivants: Pl: "un polymère cationique", P2: " un polymère anionique", P3: "une dispersion aqueuse de polyuréthane filmogène". En outre, les revendications 4-36 ont trait à une composition et son utilisation définis (entre autres) au moyen du paramètre P4: "un film ayant une dureté allant de 10 secondes à 200 secondes" L'utilisation de ces paramètres est considérée , dans le présent contexte, comme menant à un manque de clarte au sens de l'Article 84 CBE. Il est impossible de comparer les paramètres que le déposant a choisi d'utiliser avec ce qui est révêlé dans l'état de la technique. Le manque de clarté qui en découle est tel qu'une recherche significative complète est impossible. Par conséquent, la recherche a été limitée aux exemples spécifiques des polymères cationiques mentionnés dans la description p. 11, ligne 6 - p. 19, ligne 34, les exemples spécifiques des polymères anioniques mentionnès dans la description, p.4 ligne 5 - p.9, ligne 25, les exemples spécifiques des dispersion aqueuses de polyuréthanes filmogènes mentionnes dans la description p.3, lignes 1-7, compte tenu de l'idée générale sous-jacente à la demande.



Office européen des brevets RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 00 40 1663

	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Citation du document avec indication, en cas de basoin,	DEMANDE (Int.CL7)	
tiágoria	des parties pertinentes	Revendication concernée	
A	US 5 753 245 A (FOWLER TIMOTHY JOHN ET AL) 19 mai 1998 (1998-05-19)	1,7-10, 17-19, 28,29, 31-34	
	<pre>* abrégé * * colonne 2, ligne 36 - ligne 50 * * colonne 5, ligne 6 - ligne 11 * * colonne 10, ligne 46 - colonne 11, ligne 6 * * colonne 14, ligne 36 - ligne 39 * * exemple 2 * * colonne 16, ligne 32 - ligne 39 *</pre>		
A	DE 197 54 270 A (WELLA AG) 24 Juin 19 99 (1999-06-24)	1,2,18, 19,28, 33,34	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Inc.Cl.7)
	* abrégé * * page 2, ligne 39 - ligne 48 * * page 2, ligne 63 - page 3, ligne 3 * * page 3, ligne 50 - ligne 55 * * exemple 4 * * revendications *		
A	EP' 0 923 930 A (OREAL) 23 juin 1999 (1999-06-23) * abrégé * * page 4, ligne 32 - ligne 44 * * page 5, ligne 1 - ligne 6 *	1-7	
A	WO 97 32566 A (OREAL) 12 septembre 1997 (1997-09-12) * abrégé * * page 1, ligne 39 - ligne 43 * * page 2, ligne 23 - ligne 24 * * page 2, ligne 35 - page 3, ligne 12 * * exemple 2 *	1-7	



RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 00 40 1663

DO	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	, _	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (InLCL7)	
atégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée		
),A	FR 2 528 699 A (OREAL) 23 décembre 1983 (1983-12-23)	8-10, 15-21, 23,28, 29,31-36		
	* page 1, alinéa 7 * * page 2, alinéa 3 * * page 2, alinéa 7 - alinéa 9 * * page 5, alinéa 3 * * page 8, alinéa 2 * * page 13, alinéa 5 - alinéa 6 * * page 14, alinéa 9 - page 16, alinéa 3 * * page 20, alinéa 5 - alinéa 6 * * page 23, alinéa 1 * * page 23, alinéa 5 - alinéa 6 * * page 24, alinéa 3 * * exemples 1,2 *	23,31 30	DOMANNES TECHNIQUES RECHERCHES (Ind.CLT)	
	* revendications * FR 2 739 288 A (OREAL) 4 avril 1997 (1997-04-04) * abrégé * * page 7, ligne 45 - page 8, ligne 39 * * revendications 1,19-29 *	11-14		
!				
) [

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 00 40 1663

La présente annexe indique les membres de la tamifie de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne visé ci-desaus.

Leadits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

04-10-2000

Document bravet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
US 5753215	Α	19-05-1998	FR	2706126 A	16-12-1994
00 3122513 W	13 00 1330	AT	173156 T	15-11-1998	
			CA	2125361 A	09-12-1994
		•	DE	69414462 D	17-12-1998
			ŌĒ	69414462 T	10-06-1999
			ΕP	062B304 A	14-12-1994
			£5	2126078 T	16-03-1999
			JP	2603441 B	23-04-1997
			JP	7048231 A	21-02-1995
EP 0637600	A	08-02-1995	FR	2708615 A	10-02-1995
2. 000,000	••		ĀŤ	151443 T	15-04-1997
			ČÁ	2129387 A	05-02-1995
			ŌĒ	69402485 0	15-05-1997
			ŌĒ	69402485 T	27-11-1997
			Ŏĸ	637600 T	20-10-1997
			E5	2102164 T	16-07-1997
			ĞŘ	3024033 T	31-10-1997
			JP	3020B13 B	15-03-2000
			JΡ	7149866 A	13-06-1995
			Ü5	6106813 A	22-08-2000
U5 5753245	A	19-05-1998	U5	5720961 A	24-02-1998
		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	AU	705449 B	20-05-1999
			AU	3330095 A	22-03-1996
			CA	2198475 A	07-03-1996
			CN	1159159 A	10-09-1997
			CZ	9700547 A	13-08-1997
			EP	0777464 A	11-06-1997
			JP	10505061 T	19-05-1998
			WO	9606595 A	07-03-1996
OE 19754270	A	24-06-1999	ЕP	0925774 A	30-06-1999
EP 0923930	A	23-06-1999	FR	2772599 A	25-06-1999
			BR	9805635 A	13-06-2000
			CN	1231166 A	13-10-1999
			JP	3016772 B	06-03-2000
			JP	11246352 A	14-09-1999
			PL	330396 A	21-06-1999
WO 9732566	A	12-09-1997	FR	2745494 A	05-09-1997
			AT	175109 T	15-01-1999
			BR	9707855 A	27-07-1999
			CA	2199053 A	04-09-1997
			CN	1212617 A	31-03-1999

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 00 40 1663

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans la rapport de recherche européenne visé ci-dessus.

Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

04-10-2000

A 23-12-19		69700082 0 69700082 T 0793957 A 2129998 T 11507396 T 328600 A 6010686 A	11-02-199 27-05-199 10-09-199 16-06-199 29-06-199 01-02-199 04-01-200
	OE EP ES JP PL US	69700082 T 0793957 A 2129998 T 11507396 T 328600 A 6010686 A	10-09-199 16-06-199 29-06-199 01-02-199
A 23-12-19	EP ES JP PL US	0793957 A 2129998 T 11507396 T 328600 A 6010686 A	10-09-199 16-06-199 29-06-199 01-02-199
A 23-12-19	ES JP PL US	2129998 T 11507396 T 328600 A 6010686 A	16-06-195 29-06-195 01-02-195
A 23-12-19	JP PL US	11507396 T 328600 A 6010686 A	29-06-199 01-02-199
A 23-12-19	PL US 983 LU	328600 A 6010686 A	01-02-199
A 23-12-19	US 983 LU	6010686 A	
A 23-12-19	983 LU		U4-U1-ZUU
A 23-12-19			
		84210 A	07-03-198
	AT	395676 8	25-02-199
	AT	221083 A	15-07-19
	ALI	559588 B	12-03-198
	AU	1586183 A	22-12-19
	8E	897050 A	15-12-19
			29-07-19
			31-10-19
			22-12-19
		3321030 M	01-02-19
			01-04-19
	 -		11-06-19
			27-07-19
			14-01-19
	NL		16-01-19
	US	4871536 A	03-10-19
A 04-04-19	997 OE	69600214 0	07-05-19
		69600214 T	22-10-19
•	ΕP	0773016 A	14-05-19
		3004210 8	31-01-20
			28-04-19
	-		04-01-20
	A 04-04-19		CH 658186 A 0E 3321650 A GB 2123290 A,8 IT 1162880 8 JP 1764896 C JP 4045484 8 JP 59007107 A NL 8302171 A US 4871536 A A 04-04-1997

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/62